This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT WIPO

(PCT Article 36 and Rule 70)

	(PCT Article 36 and R	tule 70)	14	S POT	4
Applicant's or agent's file reference A2127-1 WO	FOR FURTHER ACTION		cation of Transmittal ory Examination Report		
International application No.	International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)		<u> </u>		
PCT/SE00/01252	15.06.2000		16.06.1999		-
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC ₇					
C07D 471/08, C07D 471/20, A61K 31/435					
Applicant					
AstraZeneca AB et al					
		-			—

ASC	razeneca AB et al
1.	This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2.	This REPORT consists of a total of 4 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).
	These annexes consist of a total of sheets.
3.	This report contains indications relating to the following items: I Basis of the report II Priority Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability IV Lack of unity of invention V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement VI Certain documents cited VII Certain defects in the international application VIII Certain observations on the international application

Date of submission of the demand		Date of completion of this report
12.12.2000	•	13.09.2001
Name and mailing address of the IPEA/SE		Authorized officer
Facent- sich registreringsverher E.m. 1985 F-111 4d STOCKHOLM	Telen 17978 EATOREJ-S	Fernando Farieta/BS
Facsimile No. 08-667 72 88		Telephone No. 08-782 25 00

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (January 1998)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/SE00/01252

1.	Bas	sis of the report			
1	With	regard to the elements of the international application:*			
	\boxtimes	the international application as originally filed			
		the description:			
		pages	, as originally filed		
		pages	, filed with the demand		
		pages	, filed with the letter of		
	Ш	the claims:			
		pages	, as originally filed		
		pages	, as amended (together with any statement) under article 19		
		pages	, filed with the demand		
			, filed with the letter of		
	ш	the drawings: pages	au ani aina 11. Cl. 4		
		pages	, as originally filed , filed with the demand		
		pages	, filed with the letter of		
		the sequence listing part of the description:	, ,		
		pages	, as originally filed		
		pages	, filed with the demand		
		pages	, filed with the letter of		
	2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is: the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3).				
3.	With r prelim	regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclaimary examination was carried out on the basis of the seque contained in the international application in written form.	osed in the international application, the international nee listing:		
		filed together with the international application in compute	r readable form.		
		furnished subsequently to this Authority in written form.			
		furnished subsequently to this Authority in computer reada	ble form.		
		The statement that the subsequently furnished written seque international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer rebeen furnished.			
4.		The amendments have resulted in the cancellation of:			
		the description, pages			
		the claims, Nos.			
		the drawings, sheet/fig			
5.			nents had not been made, since they have been considered to go ental Box (Rule 70.2 (c)).**		
*	in this	accment sheets which have been furnished to the receiving Os report as "originally filed" and are annexed to this report 70.17).	ffice in response to an invitation under Article 14 are referred to since they do not contain amendments (Rules 70.16		
**	Any re	replacement sheet containing such amerdments must be refer	red to under item I and annexed to this report.		
	1561613	C/IDE A /400 (Day I) (James 1000)			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/SE00/01252

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:
the entire international application,
Claims Nos. 19
because:
the said international application, or the said claims Nos. 19
relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
See PCT Rule 67.1.(iv).: Methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy as well as diagnostic methods.
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
the claims, or said claims Nos. are so inadequately supported
by the description that no meaningful opinion could be formed.
no international search report has been established for said claims Nos.
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/SE00/01252

١.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability:
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims Claims	1-18, 20-26	YES NO
Inventive step (IS)	Claims Claims	1-18, 20-26	YES NO
Industrial applicability (IA)	Claims Claims	1-18, 20-26	YES

2. Citations and explanations (Rule 70.7)

The claimed invention relates to new compounds 3,7 diazobicyclo[3.3.1]nonanes (bispidines), useful in the treatment of cardiac arrhythmias and the process for preparation thereof.

EP 0 308 843 A2 (D1) relates to structurally close bispidine derivatives, drugs containing these derivatives and their use for the preparation of antiarrhythmic agents. There are several possibilities for the preparation of known compounds of the general formula I having a urea group (page 4, line 48-52).

The compounds of the present invention differ from D1 in two ways :

- The compounds of the present case comprise a carbamate or thiocarbamate.
- The compounds comprise at least one C_{1-3} alkyl group on the central bispidine moiety.

The changes in the structure are not obvious for the skilled person, in order to improve the claimed medicinal effect. Thus, there is no guarantee that he or she would choose to substitute the urea functionality with a carbamate or a thiocarbamate functionality. The skilled person would not be led to the claimed compounds when considering D1.

Thus, claims 1-18 and 20-26 are considered to fulfil the requirements of novelty and inventive step.

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization International Bureau



(43) International Publication Date 21 December 2000 (21.12.2000)

PCT

(10) International Publication Number WO 00/76998 A1

(51) International Patent Classification⁷: C07D 471/08, 471/20, A61K 31/435

(21) International Application Number: PCT/SE00/01252

(22) International Filing Date: 15 June 2000 (15.06.2000)

(25) Filing Language:

English

(26) Publication Language:

English

(30) Priority Data: 9902269-1

16 June 1999 (16.06.1999) SE

(71) Applicant (for all designated States except US): AS-TRAZENECA AB [SE/SE]; S-151 85 Södertälje (SE).

(72) Inventors; and

(75) Inventors/Applicants (for US only): BJÖRSNE, Magnus [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). FRANTSI, Marianne [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). HOFFMANN, Kurt-Jürgen [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). OHLSSON, Bengt [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE).

(74) Agent: ASTRAZENECA AB; Global Intellectual Property, Patents, S-151 85 Södertälje (SE).

(81) Designated States (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Designated States (regional): ARIPO patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

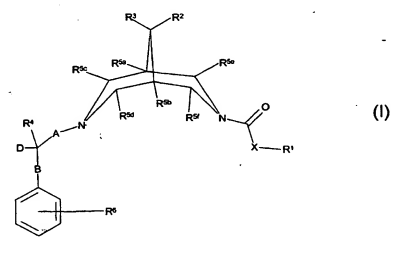
Published:

- With international search report.
- —` With amended claims.

Date of publication of the amended claims: 8 March 2001

For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

(54) Title: NEW BISPIDINE COMPOUNDS USEFUL IN THE TREATMENT OF CARDIAC ARRHYTHMIAS



(57) Abstract: There is provided compounds of formula (I), wherein R¹, R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5f}, R⁶, X, A, B and D have meanings given in the description, which are useful in the prophylaxis and in the treatment of arrhythmias, in particular atrial and ventricular arrhythmias.

O 00/76008 A1

Claims

Replaced Bej Arleche +9

1. A compound of formula I,

wherein

5

10

15

 R^1 represents C_{1-12} alkyl, $-(CH_2)_a$ -aryl, or $-(CH_2)_a$ -Het¹ (all of which are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C_{1-4} alkyl and/or C_{1-4} alkoxy);

a represents 0, 1, 2, 3, or 4;

Het¹ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

X represents O or S;

 R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} independently represent H or $C_{1\cdot 3}$ alkyl;

 R^2 and R^3 independently represent H, C_{1-4} alkyl (optionally substituted and/or terminated with one or more nitro or cyano groups), OR^7 , $N(R^{7a})R^{7b}$, $OC(O)R^8$ or together form $-O-(CH_2)_2-O-$, $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$ or $-(CH_2)_5-$;

 R^7 and R^8 independently represent H, C_{1-6} alkyl or $-(CH_2)_b$ -aryl (which latter two groups are optionally substituted and/or terminated by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C_{1-4} alkyl and/or C_{1-4} alkoxy);

10 R^{7a} and R^{7b} independently represent H or C_{1-6} alkyl; b represents 0, 1, 2, 3 or 4;

R⁴ represents H or C₁₋₆ alkyl;

5

- D represents H, C₁₋₄ alkyl, -OR⁹, or -(CH₂)_cN(R¹⁰)(R¹¹);

 R⁹ represents H, C₁₋₆ alkyl, -C(O)R¹², -(CH₂)_d-aryl or -(CH₂)_d-Het² (which latter three groups are optionally substituted by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₄ alkoxy, C(O)R¹³, C(O)OR¹⁴ and/or -N(H)S(O)_eR¹⁵);
- 20 R^{10} represents H, C_{1-6} alkyl, $-(CH_2)_f$ -aryl, $-C(NH)NH_2$, $-S(O)_2R^{15a}$, $-[C(O)]_gN(R^{16})(R^{17})$, $-C(O)R^{18}$ or $-C(O)OR^{19}$; e represents 0, 1 or 2; g represent 1 or 2;
- R^{11} represents H, C_{1-6} alkyl, $-C(O)R^{20}$ or $-(CH_2)_h$ -aryl (which latter group is optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);
 - R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{16} , R^{17} , R^{18} , R^{19} and R^{20} independently represent H, C_{1-6} alkyl, Het³ or -(CH₂)_i-aryl (which latter three groups are optionally

substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

 R^{15} and R^{15a} independently represent C_{1-6} alkyl, aryl or $-(CH_2)_k$ -aryl (all of which are all optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents chosen from halo, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

c, d, f, h, j and k independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

Het² and Het³ independently represent five to ten-membered heterocyclic rings containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

 R^6 represents one or more optional substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl (optionally terminated by $N(H)C(O)OR^{20a}$), C_{1-6} alkoxy, $-C(O)N(H)R^{21}$, $-NHC(O)N(H)R^{22}$, $-N(H)S(O)_2R^{23}$ and/or $-OS(O)_2R^{24}$;

 R^{21} and R^{22} independently represent H or C_{1-6} alkyl; R^{20a} , R^{23} and R^{24} independently represent C_{1-6} alkyl;

20

5

10

15

A represents a single bond, C_{1-6} alkylene, $-N(R^{25})(CH_2)_m$ -, $-O(CH_2)_m$ - or $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ - (in which latter three groups, the $-(CH_2)_m$ -group is attached to the bispidine nitrogen atom and which latter four groups are optionally substituted by one or more -OH groups);

B represents a single bond, C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -, $-(CH_2)_pS(O)_q$ -, $-(CH_2)_pO$ - (in which three latter groups, the $-(CH_2)_p$ - group is attached to the carbon atom bearing D and R^4), $-C(O)N(R^{26})$ - (in which latter group, the -C(O)- group is attached to the carbon atom bearing D and R^4),

 $-N(R^{26})C(O)O(CH_2)_p$ - or $-N(R^{26})(CH_2)_p$ - (in which latter two groups, the $N(R^{26})$ group is attached to the carbon atom bearing D and R^4);

m, n and p independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

q represents 0, 1 or 2;

 R^{25} represents H, $C_{1.6}$ alkyl or $C(O)R^{27}$;

R²⁶ represents H or C₁₋₆ alkyl;

 R^{27} represents H, C_{1-6} alkyl, Het^4 or $-(CH_2)_r$ -aryl (which latter two groups are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

Het⁴ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

r represents 0, 1, 2, 3 or 4;

10

15

25

or a pharmaceutically acceptable derivative thereof;

provided that:

- (a) R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} do not all simultaneously represent H;
- 20 (b) R^{5a} and R^{5b} do not represent C_{1-3} alkyl when R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} all represent H; and
 - (c) when D represents -OH or $-(CH_2)_cN(R^{10})R^{11}$ in which c represents 0, then:-
 - (i) A does not represent $-N(R^{25})(CH_2)_m$ -, $-O(CH_2)_m$ or
 - $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ (in which n is 0); and/or
 - (ii) p does not represent 0 when B represents $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -,
 - $-(CH_2)_pS(O)_q$ or $-(CH_2)_pO$ -.

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization International Bureau



(43) International Publication Date 21 December 2000 (21.12.2000)

PCT

(10) International Publication Number WO 00/76998 A1

- (51) International Patent Classification⁷: C07D 471/08, 471/20, A61K 31/435
- (21) International Application Number: PCT/SE00/01252
- (22) International Filing Date: 15 June 2000 (15.06.2000)
- (25) Filing Language:

English

(26) Publication Language:

English

(30) Priority Data: 9902269-1

16 June 1999 (16.06.1999) SE

- (71) Applicant (for all designated States except US): AS-TRAZENECA AB [SE/SE]; S-151 85 Södertälje (SE).
- (72) Inventors; and
- (75) Inventors/Applicants (for US only): BJÖRSNE, Magnus [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). FRANTSI, Marianne [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). HOFFMANN, Kurt-Jürgen [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE). OHLSSON, Bengt [SE/SE]; AstraZeneca R & D Mölndal, S-431 83 Mölndal (SE).

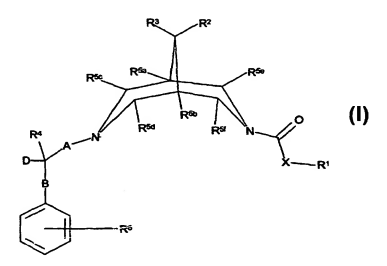
- (74) Agent: ASTRAZENECA AB; Global Intellectual Property, Patents, S-151 85 Södertälje (SE).
- (81) Designated States (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Designated States (regional): ARIPO patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Published:

- With international search report.
- Before the expiration of the time limit for amending the claims and to be republished in the event of receipt of amendments.

For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

(54) Title: NEW BISPIDINE COMPOUNDS USEFUL IN THE TREATMENT OF CARDIAC ARRHYTHMIAS



86694/00

(57) Abstract: There is provided compounds of formula (I), wherein R¹, R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5f}, R⁶, X, A, B and D have meanings given in the description, which are useful in the prophylaxis and in the treatment of arrhythmias, in particular atrial and ventricular arrhythmias.

NEW BISPIDINE COMPOUNDS USEFUL IN THE TREATMENT OF CARDIAC ARRHYTHMIAS

Field of the Invention

5

10

15

20

25

This invention relates to novel pharmaceutically useful compounds, in particular compounds which are useful in the treatment of cardiac arrhythmias.

Background and Prior Art

Cardiac arrhythmias may be defined as abnormalities in the rate, regularity, or site of origin of the cardiac impulse or as disturbances in conduction which causes an abnormal sequence of activation. Arrhythmias may be classified clinically by means of the presumed site of origin (i.e. as supraventricular, including atrial and atrioventricular, arrhythmias and ventricular arrhythmias) and/or by means of rate (i.e. bradyarrhythmias (slow) and tachyarrhythmias (fast)).

In the treatment of cardiac arrhythmias, the negative outcome in clinical trials (see, for example, the outcome of the Cardiac Arrhythmia Suppression Trial (CAST) reported in New England Journal of Medicine, 321, 406 (1989)) with "traditional" antiarrhythmic drugs, which act primarily by slowing the conduction velocity (class I antiarrhythmic drugs), has prompted drug development towards compounds which selectively delay cardiac repolarization, thus prolonging the QT interval. Class III antiarrhythmic drugs may be defined as drugs which prolong the trans-membrane action potential duration (which can be caused by a block of outward K⁺ currents

or from an increase of inward ion currents) and refractoriness, without affecting cardiac conduction.

One of the key disadvantages of hitherto known drugs which act by delaying repolarization (class III or otherwise) is that they all are known to exhibit a unique form of proarrhythmia known as torsades de pointes (turning of points), which may, on occasion be fatal. From the point of view of safety, the minimisation of this phenomenon (which has also been shown to be exhibited as a result of administration of non-cardiac drugs such as phenothiazines, tricyclic antidepressants, antihistamines and antibiotics) is a key problem to be solved in the provision of effective antiarrhythmic drugs.

5

10

15

20

25

Antiarrhythmic drugs based on bispidines (3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonanes), are known from inter alia international patent application WO 91/07405, European patent applications 306 871, 308 843 and 655 228 and US patents 3,962,449, 4,556,662, 4,550,112, 4,459,301 and 5,468,858, as well as journal articles including inter alia J. Med. Chem. 39, 2559, (1996), Pharmacol. Res., 24, 149 (1991), Circulation, 90, 2032 (1994) and Anal. Sci. 9, 429, (1993). Known bispidine-based antiarrhythmic compounds $(3-methyl-7-ethyl-9\alpha,4'-(Cl-benzoyloxy)-3,7$ bisaramil include diazabicyclo[3.3.1]nonane), tedisamil (3',7'-bis(cyclopropylmethyl)spiro-(cyclopentane-1,9')-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane), SAZ-VII-22 (3-(4chlorobenzoyl)-7-isopropyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane), SAZ-VII-23 (3benzoyl-7-isopropyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane), GLG-V-13 (3-[4-(1Himidazol-1-yl)benzoyl]-7-isopropyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane), KMC-(7-[4'-(1H-imidazolo-1-yl)benzenesulfonyl]-3-isopropyl-3,7-diaza-IV-84 ambasilide (3-(4dihydroperchlorate and bicyclo[3.3.1]nonane aminobenzoyl)-7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane).

We have surprisingly found that a novel group of bispidine-based compounds exhibit electrophysiological activity, preferably class III electrophysiological activity, and are therefore expected to be useful in the treatment of cardiac arrhythmias.

Disclosure of the Invention

According to the invention there is provided compounds of formula I,

10 wherein

15

5

 R^1 represents C_{1-12} alkyl, $-(CH_2)_a$ -aryl, or $-(CH_2)_a$ -Het¹ (all of which are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C_{1-4} alkyl and/or C_{1-4} alkoxy);

a represents 0, 1, 2, 3, or 4;

Het¹ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

X represents O or S;

R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} independently represent H or C₁₋₃ alkyl;

 R^2 and R^3 independently represent H, C_{1-4} alkyl (optionally substituted and/or terminated with one or more nitro or cyano groups), OR^7 , $N(R^{7a})R^{7b}$, $OC(O)R^8$ or together form $-O-(CH_2)_2-O-$, $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$ or $-(CH_2)_5-$;

10 R⁷ and R⁸ independently represent H, C₁₋₆ alkyl or -(CH₂)_b-aryl (which latter two groups are optionally substituted and/or terminated by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C₁₋₄ alkyl and/or C₁₋₄ alkoxy);

R^{7a} and R^{7b} independently represent H or C₁₋₆ alkyl;

b represents 0, 1, 2, 3 or 4;

R⁴ represents H or C₁₋₆ alkyl;

D represents H, $C_{1.4}$ alkyl, $-OR^9$, or $-(CH_2)_cN(R^{10})(R^{11})$;

R⁹ represents H, C₁₋₆ alkyl, -C(O)R¹², -(CH₂)_d-aryl or -(CH₂)_d-Het² (which latter three groups are optionally substituted by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₄ alkoxy, C(O)R¹³, C(O)OR¹⁴ and/or -N(H)S(O)_eR¹⁵);

 R^{10} represents H, C_{1-6} alkyl, $-(CH_2)_{f}$ -aryl, $-C(NH)NH_2$, $-S(O)_2R^{15a}$, $-[C(O)]_gN(R^{16})(R^{17})$, $-C(O)R^{18}$ or $-C(O)OR^{19}$;

e represents 0, 1 or 2;

g represent 1 or 2;

25

 R^{11} represents H, C_{1-6} alkyl, $-C(O)R^{20}$ or $-(CH_2)_h$ -aryl (which latter group is optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more

substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

 R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{16} , R^{17} , R^{18} , R^{19} and R^{20} independently represent H, C_{1-6} alkyl, Het³ or $-(CH_2)_j$ -aryl (which latter three groups are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

 R^{15} and R^{15a} independently represent C_{1-6} alkyl, aryl or - $(CH_2)_k$ -aryl (all of which are all optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents chosen from halo, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

c, d, f, h, j and k independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

10

15

20

Het² and Het³ independently represent five to ten-membered heterocyclic rings containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

 R^6 represents one or more optional substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl (optionally terminated by N(H)C(O)OR^{20a}), C_{1-6} alkoxy, -C(O)N(H)R²¹, -NHC(O)N(H)R²², -N(H)S(O)₂R²³ and/or -OS(O)₂R²⁴;

 R^{21} and R^{22} independently represent H or C_{1-6} alkyl; R^{20a} , R^{23} and R^{24} independently represent C_{1-6} alkyl;

A represents a single bond, C_{1-6} alkylene, $-N(R^{25})(CH_2)_m$ -, $-O(CH_2)_m$ - or $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ - (in which latter three groups, the $-(CH_2)_m$ - group is attached to the bispidine nitrogen atom and which latter four groups are optionally substituted by one or more -OH groups);

B represents a single bond, C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -, $-(CH_2)_pS(O)_q$ -, $-(CH_2)_pO$ - (in which three latter groups, the $-(CH_2)_p$ - group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴), $-C(O)N(R^{26})$ - (in which latter group, the -C(O)- group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴), $-N(R^{26})C(O)O(CH_2)_p$ - or $-N(R^{26})(CH_2)_p$ - (in which latter two groups, the $N(R^{26})$ group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴);

m, n and p independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

q represents 0, 1 or 2;

 R^{25} represents H, C_{1-6} alkyl or $C(O)R^{27}$;

10 R²⁶ represents H or C₁₋₆ alkyl;

 R^{27} represents H, C_{1-6} alkyl, Het^4 or $-(CH_2)_r$ -aryl (which latter two groups are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

Het⁴ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents; r represents 0, 1, 2, 3 or 4;

or a pharmaceutically acceptable derivative thereof;

provided that:

25

- (a) R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} do not all simultaneously represent H;
- (b) R^{5a} and R^{5b} do not represent C_{1-3} alkyl when R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} all represent H; and
- (c) when D represents -OH or $-(CH_2)_cN(R^{10})R^{11}$ in which c represents 0, then:-
 - (i) A does not represent $-N(R^{25})(CH_2)_m$ -, $-O(CH_2)_m$ or $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ (in which n is 0); and/or

(ii) p does not represent 0 when B represents $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -, $-(CH_2)_pS(O)_q$ - or $-(CH_2)_pO$ -,

5

10

15

20

25

which compounds are referred to hereinafter as "the compounds of the invention".

Aryl groups that may be mentioned include C_{6-10} aryl groups, such as phenyl, naphthyl and the like. Oxyaryl groups that may be mentioned include C_{6-10} oxyaryl groups, such as oxyphenyl (phenoxy), oxynaphthyl (naphthoxy) and the like. When substituted, aryl and aryloxy groups are preferably substituted by between one and three substituents.

Het¹. Het². Het³ and Het⁴ groups that may be mentioned include those containing 1 to 4 heteroatoms (selected from the group oxygen, nitrogen and/or sulfur) and in which the total number of atoms in the ring system is between five and ten. Het (Het1, Het2, Het3 and Het4) groups may be wholly/partly aromatic in character and may be bicyclic. Heterocyclic groups that may be mentioned include morpholinyl, thiazolyl, oxazolyl, isoxazolyl, cinnolinyl, quinazolinyl, phthalazinyl, purinyl, benzimidazolyl, pyrimindinyl, piperazinyl, pyrazinyl, piperidinyl, pyridinyl, pyrrolinyl, imidazolyl, quinolinyl, triazolyl, pyrollidinonyl, pyrrolidinyl, isoquinolinyl, dioxanyl, benzodioxanyl, benzodioxolyl, benzodioxepanyl, pyrazolyl, pyrrolyl, benzothiophenyl, indolyl, benzomorpholinyl, thiochromanyl, benzofuranyl, pyranyl, chromanyl, thiophenyl, tetrahydropyranyl, tetrahydrofuranyl, furanyl and the like. Substituents on Het (Het1, Het2, Het3 and Het4) groups may, where appropriate, be located on any atom in the ring system including a heteroatom. The point of attachment of Het (Het1, Het2, Het3 and Het4) groups may be via any atom in the ring system including (where appropriate) a heteroatom. Het (Het1,

Het², Het³ and Het⁴) groups may optionally be in the N- or S-oxidised form.

Pharmaceutically acceptable derivatives include salts and solvates. Salts which may be mentioned include acid addition salts. Pharmaceutically acceptable derivatives also include C_{1-4} alkyl quaternary ammonium salts and N-oxides, provided that, when a N-oxide is present:

- (a) no Het (Het¹, Het², Het³, Het⁴) groups contain an unoxidised S-atom;
- (b) X does not represent S;

15

20

25

- (c) q does not represent 0, when B represents $-(CH_2)_pS(O)_q$; and/or
 - (d) e does not represent 0, when R⁹ is substituted by N(H)S(O)_eR¹⁵.

The compounds of the invention may exhibit tautomerism. All tautomeric forms and mixtures thereof are included within the scope of the invention.

The compounds of the invention may also contain one or more asymmetric carbon atoms and may therefore exhibit optical and/or diastereoisomerism. Diastereoisomers may be separated using conventional techniques, e.g. chromatography or fractional crystallisation. The various stereoisomers may be isolated by separation of a racemic or other mixture of the compounds using conventional, e.g. fractional crystallisation or HPLC, techniques. Alternatively the desired optical isomers may be made by reaction of the appropriate optically active starting materials under conditions which will not cause racemisation or epimerisation, or by derivatisation, for example with a homochiral acid followed by separation of the diastereomeric esters by conventional means (e.g. HPLC, chromatography over silica). All stereoisomers are included within the scope of the invention.

Alkyl groups that R¹, R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, R⁷, R^{7a}, R^{7b}, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴, R¹⁵, R^{15a}, R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸, R¹⁹, R²⁰, R^{20a}, R²¹, R²², R²³, R²⁴, R²⁵, R²⁶, R²⁷ and D may represent, and with which R¹, R⁷, R⁸, R⁹, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴, R¹⁵, R^{15a}, R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸, R¹⁹, R²⁰ and R²⁷ may be substituted; and alkoxy groups that R⁶ may represent, and with which R¹, R⁷, R⁸, R⁹, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴, R¹⁵, R¹⁵, R^{15a}, R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸, R¹⁹, R²⁰ and R²⁷ may be substituted, may be linear or, when there is a sufficient number (i.e. three) of carbon atoms, be branched and/or cyclic. Further, when there is a sufficient number (i.e. four) of carbon atoms, such alkyl and alkoxy groups may also be part cyclic/acyclic. Such alkyl and alkoxy groups may also be saturated or, when there is a sufficient number (i.e. two) of carbon atoms, be unsaturated and/or interrupted by oxygen and/or substituted by one or more fluoro groups.

Alkylene groups that A and B may represent, and -(CH₂)- containing groups that R¹, R² and R³ (together), R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹², R¹³, R¹⁴, R¹⁵, R^{15a}, R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸, R¹⁹, R²⁰, R²⁷, A, B and D may include, may be linear or, when there is a sufficient number (i.e. two) of carbon atoms, be branched. Such alkylene groups and -(CH₂)- containing chains may also be saturated or, when there is a sufficient number (i.e. two) of carbon atoms, be unsaturated and/or interrupted by oxygen.

As used herein, the term "halo" includes fluoro, chloro, bromo or iodo.

25 Abbreviations are listed at the end of this specification.

10

According to a further aspect of the invention there is provided compounds of formula I as hereinbefore defined, but with the further provisos that:

(a) when A represents $-N(R^{25})(CH_2)_{m^-}$ or $-O(CH_2)_{m^-}$, then m does not represent 0 or 1; and

(b) when D represents -OH or - $(CH_2)_cN(R^{10})R^{11}$ in which c represents 0, then B does not represent - $N(R^{26})C(O)O(CH_2)_p$ - or - $N(R^{26})(CH_2)_p$ -.

Preferred compounds of the invention include those in which:

 R^1 represents optionally substituted - $(CH_2)_a$ -phenyl in which a is 0, 1, 2 or 3, or, preferably, optionally substituted, optionally unsaturated, linear, branched or cyclic, C_{1-8} alkyl (which latter group may also be interrupted by an oxygen atom);

R² represents H;

5

10

R³ represents H;

 R^4 represents H or C_{1-3} alkyl;

 R^{5a} and R^{5b} either both represent H or both represent methyl;

R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} independently represent H or C₁₋₂ alkyl;

R⁶ represents one or more substituents selected from C₁₋₆ alkyl (which alkyl group is optionally terminated by a N(H)C(O)OR^{20a} group (in which R^{20a} represents C₁₋₅ alkyl)), cyano, nitro, amino, C(O)N(H)R²¹ and/or -N(H)S(O)₂R²³;

20 X represents O;

A represents a single bond or linear, or branched, C₁₋₄ alkylene (which group is also optionally interrupted by O);

B represents a single bond, C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pO$ - or $-(CH_2)_pN(R^{26})$ - (in which latter two cases p is 1, 2 or 3);

D represents H, OR⁹ (in which R⁹ represents H, C₁₋₃ alkyl or optionally substituted phenyl) or N(H)R¹⁰ (in which R¹⁰ represents H or C₁₋₄ alkyl); when the bispidine nitrogen bearing A optionally bears a C₁₋₄ alkyl group, thus forming a quaternary ammonium salt, the alkyl group is a methyl group.

More preferred compounds of the invention include those in which:

 R^1 represents linear or branched C_{2-6} alkyl;

R⁴ represents H;

R^{5a} and R^{5b} both represent H;

R⁶ represents cyano, preferably in the para position relative to B;

A represents C₁₋₄ alkylene;

B represents a single bond or $-(CH_2)_pO-$ (in which p is 1 or 2);

D represents H, OH, NH_2 or phenoxy (optionally substituted on the phenyl ring by one or more C_{1-3} alkoxy groups).

10

Preferred compounds of the invention include the compounds of Examples described hereinafter.

Preparation

15

20

According to the invention there is also provided a process for the preparation of compounds of formula I which comprises:

(a) reaction of a compound of formula II,

wherein R^2 , R^3 , R^4 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^6 , A, B and D are as hereinbefore defined with a compound of formula III,

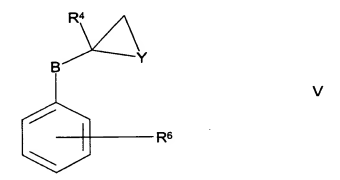
$$R^{1}XC(O)L^{1}$$
 III

wherein L1 represents a leaving group, such as Hal, imidazolyl or -OC(O)XR1, Hal represents Cl, Br or I, and R1 and X are as hereinbefore defined, for example at or above room temperature in the presence of a suitable base (e.g. aqueous NaOH, K2CO3 or triethylamine) and an appropriate organic solvent (e.g. CH2Cl2, THF, acetonitrile, toluene, or mixtures of such solvents); 10

5

(b) for compounds of formula I in which A represents CH2 and D represents -OH or -N(H)R¹⁰, wherein R¹⁰ is as hereinbefore defined, reaction of a compound of formula IV,

wherein R^1 , R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} and X are as hereinbefore defined, with a compound of formula V,



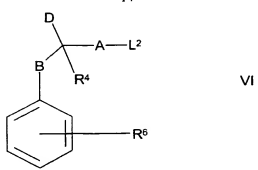
wherein Y represents O or N(R¹⁰) and R⁴, R⁶, R¹⁰ and B are as hereinbefore defined, for example at elevated temperature (e.g. 60°C to reflux) in the presence of a suitable solvent (e.g. a lower alkyl alcohol (e.g. IPA), acetonitrile, or a mixture of a lower alkyl alcohol and water);

(c) reaction of a compound of formula IV, as hereinbefore defined, with a compound of formula VI,

10

5

5



wherein L² represents a leaving group (e.g. mesylate, tosylate or Hal, where Hal is as hereinbefore defined) and R⁴, R⁶, A, B and D are as hereinbefore defined, for example at elevated temperature (e.g. between 35°C and reflux temperature) in the presence of a suitable base (e.g. triethylamine or K₂CO₃) and an appropriate organic solvent (e.g. acetonitrile or dimethylsulfoxide);

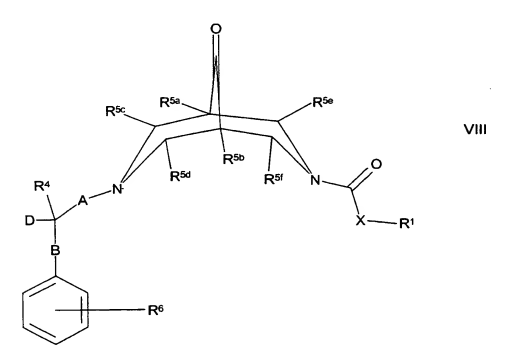
10 (d) for compounds of formula I in which D represents H or OH and R⁴ represents H, reduction of a compound of formula VII,

wherein R¹, R², R³, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, A, B and X are as hereinbefore defined, in the presence of a suitable reducing agent and under appropriate reaction conditions; for example, for formation of compounds of formula I in which D represents -OH, reduction may be performed under mild reaction conditions in the presence of e.g. sodium borohydride and an appropriate organic solvent (e.g. THF); and for formation of compounds of formula I in which D represents H, reduction may be performed by activating the relevant C=O group using an appropriate agent (such as tosylhydrazine) in the presence of a suitable reducing agent (e.g. sodium borohydride or sodium cyanoborohydride) and an appropriate organic solvent (e.g. a lower alkyl alcohol);

(e) for compounds of formula I in which R² and R³ both represent H, reduction of a corresponding compound of formula VIII,

10

15



wherein R¹, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, A, B, D and X are as hereinbefore defined, and in which the bridgehead C=O group may be

activated using an appropriate agent, such as tosylhydrazine, in the presence of a suitable reducing agent (e.g. sodium borohydride or sodium cyanoborohydride) and an appropriate organic solvent (e.g. a lower alkyl alcohol); when the C=O group is activated, the activation step may be carried out at between room and reflux temperature in the presence of an appropriate organic solvent (e.g. a lower alkyl alcohol such as methanol, ethanol or IPA), whereafter the reducing agent may be added to the reaction mixture and the reduction carried out at between 60°C and reflux, advantageously in the presence of a suitable organic acid (e.g. acetic acid);

10

15

20

25

5

- (f) for compounds of formula I in which one of R² and R³ represents H and the other represents -OH, reduction of a corresponding compound of formula VIII, as hereinbefore defined, in the presence of a mild reducing agent, e.g. sodium borohydride, and an appropriate organic solvent (e.g. a lower alcohol such as methanol or ethanol);
- (g) for compounds of formula I in which R^2 and/or R^3 represent $OC(O)R^8$ and R^8 is as hereinbefore defined, coupling of a corresponding compound of formula I in which R^2 and/or R^3 (as appropriate) represent OH and a compound of formula VIIIA,

R⁸CO₂H VIIIA

wherein R⁸ is as hereinbefore defined, for example at ambient temperature (e.g. 25°C) in the presence of a suitable coupling agent (e.g. 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide), an appropriate catalyst (e.g. 4-dimethylaminopyridine) and a reaction-inert organic solvent (e.g. THF);

(h) for compounds of formula I in which D represents $-(CH_2)_cNH_2$, reduction of a corresponding compound of formula IX,

$$R^{5c}$$
 R^{5a}
 R^{5c}
 R^{5a}
 R^{5c}
 R^{5e}
 R^{5e}

wherein c, R¹, R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5c}, R^{5f}, R⁶, A, B and X are as hereinbefore defined, for example by hydrogenation at a suitable pressure in the presence of a suitable catalyst (e.g. palladium on carbon) and an appropriate solvent (e.g. a water-ethanol mixture);

5

10

15

(i) for compounds of formula I in which D represents $-N(R^{11})C(O)NH(R^{17})$, in which R^{11} and R^{17} are as hereinbefore defined, except that R^{11} does not represent $C(O)R^{20}$, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents $-N(R^{11})H$, in which R^{11} is as hereinbefore defined except that is does not represent $C(O)R^{20}$ in which R^{20} is as hereinbefore defined, with a compound of formula X,

$$R^{17}N = C = O X$$

wherein R¹⁷ is as hereinbefore defined, for example at ambient temperature (e.g. 25°C) in the presence of a suitable solvent (e.g. benzene);

(j) for compounds of formula I in which D represents $-N(H)[C(O)]_2NH_2$, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents

-NH₂ with oxalic acid diamide, for example at between -10 and 25°C in the presence of a suitable coupling agent (e.g. 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide), an appropriate activating agent (e.g. 1-hydroxybenzotriazole), a suitable base (e.g. triethylamine) and a reaction-inert organic solvent (e.g. DMF);

5

10

15

20

25

(k) for compounds of formula I in which D represents $-N(R^{11})C(O)R^{18}$, in which R^{11} and R^{18} are as hereinbefore defined, except that R^{11} does not represent $C(O)R^{20}$, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents $-N(R^{11})H$, in which R^{11} is as hereinbefore defined except that it does not represent $C(O)R^{20}$, with a compound of formula XI,

$R^{18}C(O)R^{x}$ XI

wherein R^x represents a suitable leaving group, such as C_{1-4} alkoxy, Hal (e.g. Cl, Br) or *p*-nitrophenyl and R^{18} is as hereinbefore defined, for example at between ambient and reflux temperature in the presence of a suitable solvent (e.g. methanol or DMSO) and (as appropriate) a suitable base (e.g. K_2CO_3 or TEA);

(l) for compounds of formula I in which D represents -N(H)R¹⁰ and R¹⁰ is as hereinbefore defined except that it does not represent H or -C(NH)NH₂, reaction of a corresponding compound of formula I wherein D represents - NH₂ with a compound of formula XIA,

$$R^{10a}L^1$$
 XIA

wherein R^{10a} represents R^{10} as hereinbefore defined, except that it does not represent H or $-C(NH)NH_2$ and L^1 is as hereinbefore defined, for example under conditions that are known to those skilled in the art;

(m) for compounds of formula I which are bispidine-nitrogen N-oxide derivatives, oxidation of the corresponding bispidine nitrogen of a

corresponding compound of formula I, in the presence of a suitable oxidising agent (e.g. *m*-chloroperbenzoic acid), for example at 0°C in the presence of a suitable organic solvent (e.g. DCM);

5 (n) for compounds of formula I which are C₁₋₄ alkyl quaternary ammonium salt derivatives, in which the alkyl group is attached to a bispidine nitrogen, reaction, at the bispidine nitrogen, of a corresponding compound of formula I with a compound of formula XII,

RªHal XII

wherein R^a represents C₁₋₄ alkyl and Hal is as hereinbefore defined, for example at room temperature in the presence of an appropriate organic solvent (e.g. DMF), followed by purification (using e.g. HPLC) in the presence of a suitable counter-ion provider (e.g. NH₄OAc);

15 (o) for compounds of formula I in which D and R⁴ both represent H, A represents C₁₋₆ alkylene, B represents -N(R²⁶)(CH₂)_p- and R²⁶ and p are as hereinbefore defined, reaction of a compound of formula XIII,

$$R^{3}$$
 R^{2} R^{5e} $R^{$

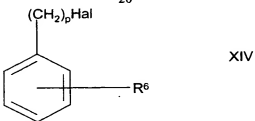
wherein A^a represents C_{1-6} alkylene and R^1 , R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^{26} and X are as hereinbefore defined with a compound of formula XIV,

20

10

15

20



wherein R⁶, p and Hal are as hereinbefore defined, for example at 40°C in the presence of a suitable organic solvent (e.g. acetonitrile);

5 (p) reaction of a compound of formula II, as hereinbefore defined, with a compound of formula XV,

 R^1XH XV

wherein R¹ and X are as hereinbefore defined, in the presence of 1,1'-carbonyldimidazole, for example by refluxing in the presence of a suitable organic solvent (e.g. THF);

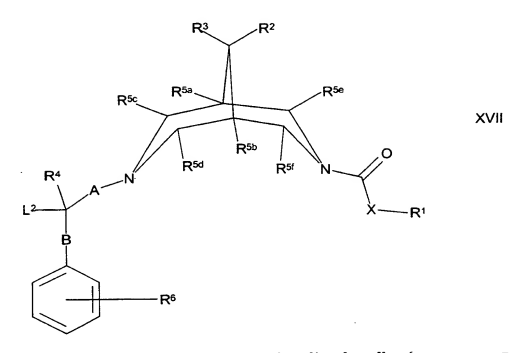
(q) for compounds of formula I in which R^9 represents optionally substituted C_{1-6} alkyl, optionally substituted $-(CH_2)_d$ -aryl or optionally substituted $-(CH_2)_d$ -Het², reaction of a corresponding compound of formula I, in which D represents OH with a compound of formula XVI,

R⁹²OH XVI

wherein R^{9a} represents optionally substituted C_{1-6} alkyl, optionally substituted - $(CH_2)_d$ -aryl or optionally substituted - $(CH_2)_d$ -Het² and d and Het² are as hereinbefore defined, for example at between ambient (e.g. 25°C) and reflux temperature, under Mitsunobu-type conditions (i.e. in the presence of e.g. triphenylphosphine, an azodicarboxylate derivative (e.g. 1,1'-(azodicarbonyl)dipiperidine) and a suitable organic solvent (e.g. dichloromethane));

(r) for compounds of formula I in which R⁹ represents optionally substituted C₁₋₆ alkyl, optionally substituted -(CH₂)_d-aryl or optionally substituted

-(CH₂)_d-Het², reaction of a compound of formula XVII,



wherein L², R¹, R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, X, A and B are as hereinbefore defined with a compound of formula XVI as hereinbefore defined, for example at between ambient (e.g. 25°C) and reflux temperature, under Williamson-type conditions (i.e. in the presence of an appropriate base (e.g. KOH or NaH) and a suitable organic solvent (e.g. dimethylsulfoxide or DMF));

10

5

(s) for compounds of formula I in which R^9 represents $C(O)R^{12}$ and R^{12} is as hereinbefore defined, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents OH with a compound of formula XVIII,

wherein R¹² is as hereinbefore defined, for example at ambient temperature (e.g. 25°C) in the presence of a suitable coupling agent (e.g. 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylcarbodiimide), an appropriate catalyst (e.g. 4-dimethylaminopyridine) and a reaction-inert organic solvent (e.g. THF);

22

(t) for compounds of formula I in which one or both of R² and R³ represent $-N(R^{7a})R^{7b}$ in which one or both of R^{7a} and R^{7b} represents C_{1-6} alkyl, alkylation of a corresponding compound of formula I in which R² and/or R^3 represent $-N(R^{7a})R^{7b}$ (as appropriate) in which R^{7a} and/or R^{7b} (as appropriate) represent H, using a compound of formula XVIIIA,

$$R^{7c}L^1$$
 XVIIIA

wherein R7c represents C1-6 alkyl and L1 is as hereinbefore defined, for example under conditions that are well known to those skilled in the art; or

10

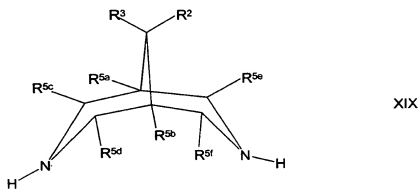
15

20

5

(u) conversion of one R⁶ substituent to another using techniques well known to those skilled in the art.

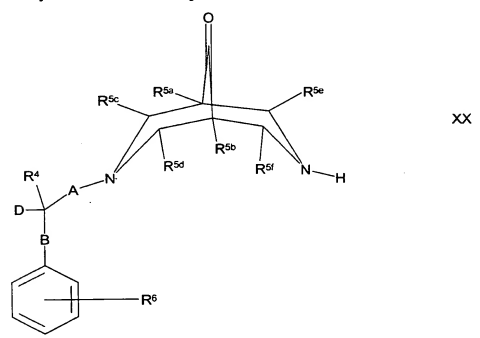
Compounds of formula II may be prepared by reaction of a compound of formula XIX,



wherein R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} are as hereinbefore defined, with a compound of formula VI as hereinbefore defined, for example as described hereinbefore for synthesis of compounds of formula I (process step (c)).

Compounds of formula II in which A represents CH2 and D represents OH or N(H)R¹⁰ may be prepared by reaction of a compound of formula XIX, as hereinbefore defined with a compound of formula V as hereinbefore defined, for example as described hereinbefore for synthesis of compounds of formula I (process step (b)).

Compounds of formula II in which R² and R³ both represent H may be prepared by reduction of a compound of formula XX,



wherein R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, A, B and D are as hereinbefore defined, and in which the C=O group may be activated using an appropriate agent, such as tosylhydrazine, for example as described hereinbefore for synthesis of compounds of formula I (process step (e)).

10

15

Compounds of formula II in which R^2 represents OH and R^3 represents optionally substituted C_{1-4} alkyl, may be prepared by reaction of a compound of formula XX, or a protected derivative thereof, with a compound of formula XXI,

wherein R^{3a} represents C₁₋₄ alkyl (optionally substituted and/or terminated with one or more cyano groups) and Hal is as hereinbefore defined, for

example at between -25°C and ambient temperature in the presence of a suitable solvent (e.g. diethyl ether).

Compounds of formula IV may be prepared by reaction of a compound of formula XIX, as hereinbefore defined, with a compound of formula III as hereinbefore defined, for example as described hereinbefore for synthesis of compounds of formula I (process step (a)).

Compounds of formula IV may alternatively be prepared by reaction of a compound of formula XIX, as hereinbefore defined, with a compound of formula XV, as hereinbefore defined, in the presence of 1,1'-carbonyldiimidazole, for example as described hereinbefore for synthesis of compounds of formula I (process step (p)).

15 Compounds of formula IV in which R² and R³ represent H may alternatively be prepared by reduction of a corresponding compound of formula XXII,

wherein R¹, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f} and X are as hereinbefore defined, and in which the bridgehead C=O group may be activated using an appropriate agent, such as tosylhydrazine, for example as described hereinbefore for compounds of formula I (process step (e)).

Compounds of formula IV in which one or more of R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and/or R^{5f} represent C₁₋₃ alkyl may be prepared by reaction of a compound of formula IV in which R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and/or R^{5f} (as appropriate) represent H, with an appropriate alkylating agent (e.g. dimethyl sulfate), for example in the presence of a suitable strong base (e.g. s-BuLi), N,N,N',N'-tetramethylethylenediamine and a reaction-inert solvent (e.g. THF).

Compounds of formula V may be prepared in accordance with techniques which are well known to those skilled in the art. For example, compounds of formula V in which:

(1) B represents -CH₂O- and Y represents O may be prepared by reaction of a compound of formula XXIII,

15

5

10

wherein R^6 is as hereinbefore defined, with a compound of formula XXIV,

20

25

wherein R⁴ is as hereinbefore defined, for example at elevated temperature (e.g. between 60°C and reflux temperature) in the presence of a suitable base (e.g. K₂CO₃ or NaOH) and an appropriate organic solvent (e.g. acetonitrile or toluene/water), or as otherwise described in the prior art;

5

10

(2) B represents -CH₂O- and Y represents O may alternatively be prepared by reaction of a compound of formula XXIII, as hereinbefore defined, with a compound of formula XXV,

wherein R^4 is as hereinbefore defined, for example at between room temperature and elevated temperature (e.g. 40° C) in the presence of a suitable base (e.g. K_2CO_3 or potassium ethoxide) and an appropriate organic solvent (e.g. acetonitrile or DMF);

(3) B represents a single bond, Y represents O and R⁴ represents H may be prepared by reduction of a compound of formula XXVI,

15

20

wherein R^6 is as hereinbefore defined, for example at between -15°C and room temperature in the presence of a suitable reducing agent (e.g. NaBH₄) and an appropriate organic solvent (e.g. THF), followed by an internal displacement reaction of the resultant intermediate, for example at room temperature in the presence of a suitable base (e.g. K_2CO_3) and an appropriate organic solvent (e.g. acetonitrile);

(4) B represents C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -, $-(CH_2)_pS(O)_2$ - or

 $-(CH_2)_pO$ - (in which latter three groups p represents 1, 2, 3 or 4) and Y represents O may be prepared by oxidation of a compound of formula XXVII,

in which B^a represents a single bond, C₁₋₃ alkylene, -(CH₂)_{p-1}N(R²⁶)-, -(CH₂)_{p-1}S(O)₂- or -(CH₂)_{p-1}O- (in which latter three groups p represents 1, 2, 3 or 4) and R²⁶ is as hereinbefore defined, in the presence of a suitable oxidising agent (e.g. *m*-chloroperbenzoic acid), for example by refluxing in the presence of a suitable organic solvent (e.g. dichloromethane); or

10

15

20

(5) B represents $-(CH_2)_pO$ -, Y represents $N(R^{10})$ and R^{10} represents $-S(O)_2R^{15a}$ or $-C(O)OR^{19}$ may be prepared by cyclisation of a compound of formula XXVIIA,

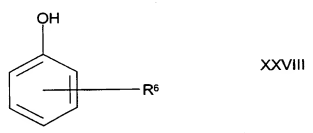
$$(CH_2)_p$$
 $N(H)R^{10a}$
 $(CH_2)_p$
 R^4
 $N(H)R^{10a}$

wherein R^{10a} represents -S(O)₂R^{15a} or -C(O)OR¹⁹ and p, R⁴, R⁶, R^{15a}, R¹⁹ and L² are as hereinbefore defined, for example at between 0°C and reflux temperature in the presence of a suitable base (e.g. sodium hydroxide) and an appropriate solvent (e.g. dichloromethane, water, or a mixture thereof)

and, if necessary a phase transfer catalyst (such as tetrabutylammonium hydrogensulfate).

Compounds of formula VI may be prepared by standard techniques. For example compounds of formula VI in which:

(1) B represents $-(CH_2)_pO$ - may be prepared by coupling a compound of formula XXVIII,



wherein R⁶ is as hereinbefore defined, to a compound of formula XXIX,

$$L^{4}$$
-(CH₂)_p-C(D)(R⁴)-A-L² XXIX

wherein L^4 represents a suitable leaving group (e.g. Hal) and Hal, p, R^4 , A, D and L^2 are as hereinbefore defined;

15 (2) B represents -C(O)N(R²⁶)- may be prepared by coupling a compound of formula XXX,

wherein R^6 and R^{26} are as hereinbefore defined, to a compound of formula XXXI,

$$L^4$$
-C(O)-C(D)(R⁴)-A-L² XXXI

wherein L⁴, R⁴, A, D and L² are as hereinbefore defined;

20

in both cases, under conditions which are well known to those skilled in the art.

Compounds of formula VI in which A represents C_2 -alkylene and D represents OR^9 , in which R^9 represents optionally substituted C_{1-6} alkyl, optionally substituted $-(CH_2)_d$ -aryl or optionally substituted $-(CH_2)_d$ -Het² may alternatively be prepared by reaction of a compound of formula XVI as hereinbefore defined with a compound of formula XXXII,

wherein R^y represents C_{1-4} alkyl or aryl (which two groups are optionally substituted with one or more substituents selected from C_{1-4} alkyl or halo) and R^4 , R^6 and B are as hereinbefore defined, for example at between ambient temperature (e.g. 25°C) and reflux temperature in the presence of a suitable base (e.g. K_2CO_3) and an appropriate organic solvent (e.g. acetonitrile), followed by conversion of the ester functionality to an L^2 group (in which L^2 is as hereinbefore defined), under conditions that are well known to those skilled in the art.

10

15

20

Compounds of formula V and VI in which B represents $-(CH_2)_pS(O)$ - or $-(CH_2)_pS(O)_2$ - may be prepared by oxidation of a corresponding compound of formula V or VI (as appropriate) wherein B represents $-(CH_2)_pS$ -, wherein p is as hereinbefore defined, in the presence of an appropriate amount of a suitable oxidising agent (e.g. *m*-chloroperbenzoic acid) and an appropriate organic solvent.

Compounds of formula VII may be prepared in a similar fashion to compounds of formula I (see, for example, process steps (a), (b) or (c)).

Alternatively, compounds of formula VII in which A represents C₂ alkylene may be prepared by reaction of a corresponding compound of formula IV, as hereinbefore defined with a compound of formula XXXIII,

wherein R⁶ and B are as hereinbefore defined, for example a room temperature in the presence of a suitable organic solvent (e.g. ethanol).

Compounds of formula IX may be prepared by reaction of a corresponding compound of formula XXXIIIA,

$$R^{5c}$$
 R^{5a}
 R^{5e}
 R^{5e}

wherein c, R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5c} , R^{5f} , R^6 , X, A and B are as hereinbefore defined with a compound of formula XXXIV,

5

10

15

 $R^{y}S(O)_{2}Cl$ XXXIV

wherein R^y is as hereinbefore defined, for example at between -10 and 25°C in the presence of a suitable solvent (e.g. dichloromethane), followed by reaction with a suitable source of the azide ion (e.g. sodium azide) for example at between ambient and reflux temperature in the presence of an appropriate solvent (e.g. DMF) and a suitable base (e.g. NaHCO₃).

Compounds of formula IX may alternatively be prepared by reaction of a compound of formula IV as hereinbefore defined with a compound of formula XXXIVA,

$$R^4$$
 $A \longrightarrow L^2$
 R^4
 $A \longrightarrow L^2$
 R^6
 R^6

wherein L², R⁴, R⁶, A, B and c are as hereinbefore defined, for example under analogous conditions to those described hereinbefore for preparation of compounds of formula I (process step (c)).

5

10

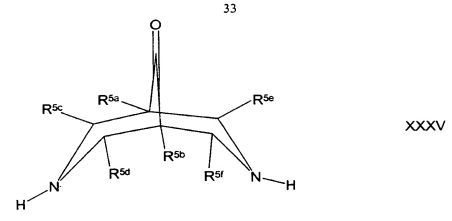
15

20

Compounds of formula XIII may be prepared by removing an optionally substituted benzyloxycarbonyl unit from (i.e. deprotecting) a corresponding compound of formula I in which D and R⁴ both represent H and B represents -N(R²⁶)C(O)O(CH₂)-, A represents A^a and A^a is as hereinbefore defined under conditions which are well known to those skilled in the art.

Compounds of formula XVII may be prepared by replacement of the OH group of a corresponding compound of formula I in which D represents OH with an L^2 group under conditions that are well known to those skilled in the art.

Compounds of formula XIX in which R² and R³ both represent H may be prepared by reduction of a compound of formula XXXV,



wherein R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} are as hereinbefore defined, under appropriate conditions (for example conditions such as those described in respect of the preparation of compounds of formula I (process step (e))).

5

10

Compounds of formula XIX in which R^2 represents OH and R^3 represents R^{3a} may be prepared by reaction of a corresponding compound of formula XXXV as hereinbefore defined, with a compound of formula XXI as hereinbefore defined, under appropriate conditions (for example conditions such as those described for the production of compounds of formula II in which R^2 represents OH and R^3 represents R^{3a}).

Compounds of formula XXXIIIA may be prepared in analogous fashion to corresponding compounds of formula I.

15

Compounds of formula XXXIVA may be prepared in analogous fashion to compounds of formula IX (i.e. from the corresponding alcohol including a -(CH₂)_cOH group).

20

Compounds of formulae VIII, XX, XXII and XXXV (in which, in all cases, R^{5c} and R^{5d} both represent H) may be prepared, advantageously, by reaction of a compound of formula XXXVI,

wherein R^z represents H or -C(O)XR¹ and R¹, R^{5a}, R^{5b}, R^{5e}, R^{5f} and X are as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof, with (as appropriate) either (1) a compound of formula XXXVII,

5

10

15

or a protected derivative thereof, wherein R⁴, R⁶, A, B and D are as hereinbefore defined, or (2) NH₃ (or a protected (e.g. benzyl) derivative thereof), in all cases in the presence of a formaldehyde (i.e. an appropriate source of formaldehyde, such as paraformaldehyde or formalin solution).

The formation of compounds of formulae VIII, XX, XXII and XXXV may be carried out in this way for example at between room temperature and reflux (depending upon the concentration of the reactants) in the presence of an appropriate solvent (e.g. ethanol or methanol) and, preferably, in the presence of an organic acid (e.g. a C₁₋₆ carboxylic acid, especially acetic acid).

The skilled person will also appreciate that this process may also be used to prepare compounds of formula I in which R^{5e} and R^{5f} are H, and R^{5c} and/or R^{5d} are other than H, for example by:

- (i) reacting a compound of formula XXXVI in which R^z represents
 -C(O)XR¹ and R^{5e} and/or R^{5f} is/are other than H with, for example,
 benzylamine or a derivative thereof;
- (ii) removal of the -C(O)XR¹ unit;
- (iii) reaction at the free bispidine nitrogen of the resultant compound with a compound of formula VI as hereinbefore defined;
- 10 (iv) removal of the benzyl protecting group; and
 - (v) reaction at the free bispidine nitrogen of the resultant compound with, for example a compound of formula III or XV as hereinbefore defined,

under conditions well known to those skilled in the art including those described hereinbefore. This reaction will be accompanied by, at some point, conversion of the bridgehead carbonyl functionality to the desired R^2/R^3 groups.

Compounds of formula XXXVII are well known in the literature or are readily available using known techniques. For example, compounds of formula XXXVII wherein D represents -OH, R⁴ represents H and A represents CH₂ may be prepared by reaction of a compound of formula V in which R⁴ represents H with ammonium hydroxide under conditions which are well known to those skilled in the art.

25

5

15

20

Compounds of formulae III, VIIIA, X, XI, XIA, XII, XIV, XV, XVI, XVIII, XVIIIA, XXI, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXVIIA, XXVIII, XXIX, XXXI, XXXII, XXXIII, XXXIV and XXXVII and derivatives thereof, are either commercially available, are known in the

WO 00/76998

5

10

20

25

PCT/SE00/01252

literature, or may be obtained either by analogy with the processes described herein, or by conventional synthetic procedures, in accordance with standard techniques, from readily available starting materials using appropriate reagents and reaction conditions.

Substituents on the aryl (e.g. phenyl), and (if appropriate) heterocyclic, group(s) in compounds defined herein may be converted to other substituents using techniques well known to those skilled in the art. For example, nitrobenzene may be reduced to an aminobenzene, hydroxy may be converted to alkoxy, alkoxy may be hydrolysed to hydroxy etc.

The compounds of the invention may be isolated from their reaction mixtures using conventional techniques.

It will be appreciated by those skilled in the art that, in the processes described above, the functional groups of intermediate compounds may be, or may need to be, protected by protecting groups.

Functional groups which it is desirable to protect include hydroxy, amino and carboxylic acid. Suitable protecting groups for hydroxy include trialkylsilyl and diarylalkylsilyl groups (e.g. *tert*-butyldimethylsilyl, *tert*-butyldiphenylsilyl or trimethylsilyl), tetrahydropyranyl and alkylcarbonyloxy groups (e.g. methyl- and ethylcarbonyloxy groups). Suitable protecting groups for amino include benzyl, *tert*-butyloxycarbonyl, 9-fluorenylmethoxycarbonyl or benzyloxycarbonyl. Suitable protecting groups for carboxylic acid include C₁₋₆ alkyl or benzyl esters.

The protection and deprotection of functional groups may take place before or after any of the reaction steps described hereinbefore.

Protecting groups may be removed in accordance with techniques which are well known to those skilled in the art and as described hereinafter.

The use of protecting groups is fully described in "Protective Groups in Organic Chemistry", edited by J W F McOmie, Plenum Press (1973), and "Protective Groups in Organic Synthesis", 2nd edition, T W Greene & P G M Wutz, Wiley-Interscience (1991).

10

15

20

25

Persons skilled in the art will appreciate that, in order to obtain compounds of the invention in an alternative, and, on some occasions, more convenient, manner, the individual process steps mentioned herein may be performed in a different order, and/or the individual reactions may be performed at a different stage in the overall route (i.e. substituents may be added to and/or chemical transformations performed upon, different intermediates to those associated hereinbefore with a particular reaction). This will depend *inter alia* on factors such as the nature of other functional groups present in a particular substrate, the availability of key intermediates and the protecting group strategy (if any) to be adopted. Clearly, the type of chemistry involved will influence the choice of reagent that is used in the said synthetic steps, the need, and type, of protecting groups that are employed, and the sequence for accomplishing the synthesis.

It will also be appreciated by those skilled in the art that, although certain protected derivatives of compounds of formula I, which may be made prior to a final deprotection stage, may not possess pharmacological activity as such, they may be administered parenterally or orally and thereafter metabolised in the body to form compounds of the invention which are pharmacologically active. Such derivatives may therefore be described as

"prodrugs". Moreover, certain compounds of formula I may act as prodrugs of other compounds of formula I.

All prodrugs of compounds of formula I are included within the scope of the invention.

Some of the intermediates referred to hereinbefore are novel. According to a further aspect of the invention there is thus provided: (a) a compound of formula II as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof; (b) a compound of formula IV as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof; (c) a compound of formula VIII as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof; (d) a compound of formula XX as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof; and (e) a compound of formula XXII as hereinbefore defined, or a protected derivative thereof.

15

10

Medical and pharmaceutical use

The compounds of the invention are useful because they possess pharmacological activity. They are therefore indicated as pharmaceuticals.

20

Thus, according to a further aspect of the invention there is provided the compounds of the invention for use as pharmaceuticals.

In particular, the compounds of the invention exhibit myocardial electrophysiological activity, for example as demonstrated in the test described below.

The compounds of the invention are thus expected to be useful in both the prophylaxis and the treatment of arrhythmias, and in particular atrial and ventricular arrhythmias.

5

The compounds of the invention are thus indicated in the treatment or prophylaxis of cardiac diseases, or in indications related to cardiac diseases, in which arrhythmias are believed to play a major role, including ischaemic heart disease, sudden heart attack, myocardial infarction, heart failure, cardiac surgery and thromboembolic events.

10

15

In the treatment of arrhythmias, compounds of the invention have been found to selectively delay cardiac repolarization, thus prolonging the QT interval, and, in particular, to exhibit class III activity. Although compounds of the invention have been found to exhibit class III activity in particular, in the treatment of arrhythmias, their mode(s) of activity is/are not necessarily restricted to this class.

20

25

According to a further aspect of the invention, there is provided a method of treatment of an arrhythmia which method comprises administration of a therapeutically effective amount of a compound of the invention to a person suffering from, or susceptible to, such a condition.

Pharmaceutical preparations

The compounds of the invention will normally be administered orally, subcutaneously, intravenously, intraarterially, transdermally, intranasally, by inhalation, or by any other parenteral route, in the form of pharmaceutical preparations comprising the active ingredient either as a free base, a pharmaceutically acceptable ion exchanger or a non-toxic organic or inorganic acid addition salt, in a pharmaceutically acceptable dosage form. Depending upon the disorder and patient to be treated, as well as the route of administration, the compositions may be administered at varying doses.

The compounds of the invention may also be combined with any other drugs useful in the treatment of arrhythmias and/or other cardiovascular disorders.

According to a further aspect of the invention there is thus provided a pharmaceutical formulation including a compound of the invention in admixture with a pharmaceutically acceptable adjuvant, diluent or carrier.

Suitable daily doses of the compounds of the invention in therapeutic treatment of humans are about 0.05 to 5.0 mg/kg body weight at parenteral administration.

The compounds of the invention have the advantage that they are effective against cardiac arrhythmias.

20

5

10

Compounds of the invention may also have the advantage that they may be more efficacious than, be less toxic than, have a broader range of activity (including exhibiting any combination of class I, class II, class III and/or class IV activity (especially class I, class II and/or class IV activity in addition to class III activity)) than, be more potent than, produce fewer side effects (including a lower incidence of proarrhythmias such as torsades de pointes) than, be more easily absorbed than, or that they may have other useful pharmacological properties over, compounds known in the prior art.

10

20

25

Biological Tests

Test A

Primary Electrophysiological Effects In Anaesthetised Guinea Pigs

Guinea pigs weighing between 660 an 1100 g were used. The animals were housed for at least one week before the experiment and had free access to food and tap water during that period.

Anaesthesia was induced by an intraperitoneal injection of pentobarbital (40 to 50 mg/kg) and catheters were introduced into one carotid artery (for blood pressure recording and blood sampling) and into one jugular vein (for drug infusions). Needle electrodes were placed on the limbs for recording of ECGs (lead II). A thermistor was placed in the rectum and the animal was placed on a heating pad, set to a rectal temperature of between 37.5 and 38.5°C.

A tracheotomy was performed and the animal was artificially ventilated with room air by use of a small animal ventilator, set to keep blood gases within

the normal range for the species. In order to reduce autonomic influences both vagi were cut in the neck, and 0.5 mg/kg of propranolol was given intravenously, 15 minutes before the start of the experiment.

- The left ventricular epicardium was exposed by a left-sided thoracotomy, and a custom-designed suction electrode for recording of the monophasic action potential (MAP) was applied to the left ventricular free wall. The electrode was kept in position as long as an acceptable signal could be recorded, otherwise it was moved to a new position. A bipolar electrode for pacing was clipped to the left atrium. Pacing (2 ms duration, twice the diastolic threshold) was performed with a custom-made constant current stimulator. The heart was paced at a frequency just above the normal sinus rate during 1 minute every fifth minute throughout the study.
- The blood pressure, the MAP signal and the lead II ECG were recorded on a Mingograph ink-jet recorder (Siemens-Elema, Sweden). All signals were collected (sampling frequency 1000 Hz) on a PC during the last 10 seconds of each pacing sequence and the last 10 seconds of the following minute of sinus rhythm. The signals were processed using a custom-made program developed for acquisition and analysis of physiological signals measured in experimental animals (see Axenborg and Hirsch, Comput. Methods Programs Biomed. 41, 55 (1993)).

The test procedure consisted of taking two basal control recordings, 5 minutes apart, during both pacing and sinus rhythm. After the second control recording, the first dose of the test substance was infused in a volume of 0.2 mL into the jugular vein catheter for 30 seconds. Three minutes later, pacing was started and a new recording was made. Five minutes after the previous dose, the next dose of test substance was

25

administered. Six to ten consecutive doses were given during each experiment.

Data analysis

5

10

Of the numerous variables measured in this analysis, three were selected as the most important for comparison and selection of active compounds. The three variables selected were the MAP duration at 75 percent repolarization during pacing, the atrio-ventricular (AV) conduction time (defined as the interval between the atrial pace pulse and the start of the ventricular MAP) during pacing, and the heart rate (defined as the RR interval during sinus rhythm). Systolic and diastolic blood pressure were measured in order to judge the haemodynamic status of the anaesthetised animal. Further, the ECG was checked for arrhythmias and/or morphological changes.

15

20

25

The mean of the two control recordings was set to zero and the effects recorded after consecutive doses of test substance were expressed as percentage changes from this value. By plotting these percentage values against the cumulative dose administered before each recording, it was possible to construct dose-response curves. In this way, each experiment generated three dose-response curves, one for MAP duration, one for AV-conduction time and one for the sinus frequency (RR interval). A mean curve of all experiments performed with a test substance was calculated, and potency values were derived from the mean curve. All dose-response curves in these experiments were constructed by linear connection of the data points obtained. The cumulative dose prolonging the MAP duration by 10% from the baseline was used as an index to assess the class III electrophysiological potency of the agent under investigation (D₁₀).

44

The invention is illustrated by way of the following examples.

Examples

10

15

5 General Experimental Procedures

Mass spectra were recorded on a Finnigan MAT TSQ 700 triple quadrupole mass spectrometer equipped with an electrospray interface (FAB-MS) and VG Platform II mass spectrometer equipped with an electrospray interface (LC-MS), a Hewlett Packard model 6890 gas chromatograph connected to a Hewlett-Packard model 5973A mass spectrometer *via* a Hewlett Packard HP-5-MS GC column, or a Shimadzu QP-5000 GC/mass spectrometer (CI, methane). ¹H NMR and ¹³C NMR measurements were performed on a BRUKER ACP 300 and Varian UNITY plus 400 and 500 spectrometers, operating at ¹H frequencies of 300, 400 and 500 MHz respectively, and at ¹³C frequencies of 75.5, 100.6 and 125.7 MHz respectively. Alternatively, ¹³C NMR measurements were performed on a BRUKER ACE 200 spectrometer at a frequency of 50.3 MHz.

Rotamers may or may not be denoted in spectra depending upon ease of interpretation of spectra. Unless otherwise stated, chemical shifts are given in ppm with the solvent as internal standard.

Example 1

tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-

diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate

(i) 3,7-Dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-9-one

The sub-title compound was prepared according to the procedure described in J. Org. Chem., 41 (1976) 1593-1597.

(ii) 3,7-Dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane

The sub-title compound was prepared according to the procedure described in *J. Org. Chem.*, **41** (1976) 1593-1597, using 3,7-dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-9-one (from step (i) above) in place of N-benzyl-N'-methylbispidone.

(iii) 3-Benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane

A solution of 3,7-dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (ii) above; 97 g; 6.4 mmol) in aqueous ethanol (95%) was hydrogenated over 5% Pd/C at 1 atm. until tlc indicated that the reaction was complete. The catalyst was removed by filtration through a pad of Celite®, and the filtrate concentrated under reduced pressure to give the sub-title compound in quantitative yield.

15

5

10

¹³C NMR in CDCl₃: δ 30.1, 33.4, 36.0, 52.5, 59.6, 64.3, 126.9, 128.3, 128.7, 138.8.

(iv) tert-Butyl 7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate

Di-tert-butyl dicarbonate was added slowly to a solution of 3-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (iii) above; 60 g; 277 mmol) in THF (600 mL). The reaction was stirred at rt until all of the starting material had been consumed (as indicated by tlc). The solvent was then removed under reduced pressure to give a quantitative yield of the sub-title compound.

25

(v) <u>tert-Butyl 7-benzyl-2-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-</u>carboxylate

N,N,N',N'-Tetramethylethylenediamine (0.98 g; 8.4 mmol) and subsequently s-BuLi in cyclohexane (8.46 mL; 1.3 M; 11.0 mmol) was

added to a cooled (-70°C), stirred solution of *tert*-butyl 7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (from step (iv) above; 2.65 g; 8.4 mmol) in THF (17 mL) under an inert atmosphere (N₂). The reaction mixture was then allowed to warm to -40°C, at which temperature it was stirred for 1 h. The temperature was lowered again to -70°C, and a solution of dimethyl sulfate (1.64 g; 13.0 mmol) in THF (5 mL) was added. The temperature was then allowed to reach rt before the solvent was evaporated and the residue partitioned between diethyl ether and water. The organic layer was separated, dried (Na₂SO₄), concentrated and subjected to column chromatography (CH₂Cl₂:MeOH; 40:1) to give the sub-title compound in a 30% yield.

(vi) <u>tert-Butyl 7-benzyl-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-</u>carboxylate

The sub-title compound was prepared in a 65% yield according to the procedure described in step (v) above, using tert-butyl 7-benzyl-2-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (from step (v) above) in place of tert-butyl 7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate.

(vii) <u>tert-Butyl 2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate</u>
The sub-title compound was prepared in quantitative yield according to the procedure described in step (iii) above, using *tert*-butyl 7-benzyl-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (from step (vi) above) in place of 3,7-dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

25

5

10

(viii) <u>tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate</u>

The title compound was prepared in 75% yield (after purification by column chromatography) according to the procedure described in Example

2(iii) below, using *tert*-butyl 2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (from step (vi) above) in place of 3-benzyl-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

5 FAB-MS: m/z = 430.0 (M + H)⁺

¹³C NMR in CD₃CN: δ 18.75, 21.04, 28.32, 28.57, 35.38, 36.91, 51.37, 53.24, 55.69, 59.31, 61.03, 62.19, 66.18, 71.85, 79.09, 104.32, 116.23, 119.76, 134.83, 156.62, 163.26

10 Example 2

25

tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate

(i) 4-(2-Oxiranylmethoxy)benzonitrile

Epichlorohydrin (800 mL) and K₂CO₃ (414 g) were added to a stirred solution of p-cyanophenol (238 g) in 2.0 L of acetonitrile. The reaction mixture was brought to reflux under an inert atmosphere for 2 h before being filtered whilst still hot. The resulting filtrate was concentrated to give a clear oil. This was crystallized from di-iso-propyl ether to give the sub-title compound in a 75% yield.

(ii) 3-Benzyl-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane

Ethyl acetate (10 mL) saturated with HCl was added to a stirred solution of tert-butyl 7-benzyl-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (from Example 1(vi) above; 1.04 g; 3.01 mmol) in ethyl acetate (5 mL). The reaction mixture was stirred for 2 h at rt, before the solvent was removed under reduced pressure. The residue was redissolved in EtOH and passed through an ion-exchange resin

5

10

15

20

(Amberlyst® IRA 400), concentrated and then lyophilised to give the subtitle compound in quantitative yield.

(iii) 3-Benzyl-7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane; Diastereoisomers 1 and 2

A mixture of from 3-benzyl-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (ii) above; 11.1 g; 45.5 mmol) and 4-(2-oxiranylmethoxy)-benzonitrile (from step (i) above; 7.97 g; 45.5 mmol) in IPA-water (44 mL of 9:1) was stirred at 60°C for 12 h. The reaction mixture was concentrated under reduced pressure and the residue re-dissolved in CH₂Cl₂ and washed with first brine then water. The organic layer was separated, dried (Na₂SO₄) and concentrated. The crude mixture consisted of 4 diastereoisomers (a mixture of 2 diastereomeric pairs). The diastereomeric pairs were separated by chromatography on silica (DCM with 10% NH₃ satd. MeOH).

(iv) 3-[3-(4-Cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-diaza-bicyclo[3.3.1]nonane; Diastereoisomers 1 and 2

The sub-title compound pairs was prepared in quantitative yield according to the procedure described in Example 1(iii), using the diastereomeric pairs of 3-benzyl-7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (pair from step (iii) above) in place of 3,7-dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

(v) <u>tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate; Diastereoisomers 1</u>

The title compound was prepared in 50% yield according to the procedure described in Example 1(iv), using 3-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane

PCT/SE00/01252 WO 00/76998



(Diastereomers 1 from step (iv) above) in place of 3-benzyl-3,7diazabicyclo[3.3.1]nonane.

FAB-MS: $m/z = 429.9 (M + H)^{+}$

¹³C NMR in CDCl₃: δ 11.13, 19.52, 28.15, 28.49, 34.46, 35.89, 44.80, 48.86, 53.27, 54.98, 61.15, 70.04, 70.72, 79.65, 103.87, 115.33, 119.15, 133.81, 156.23, 162.15

(vi) tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate; Diastereoisomers 2

The title compound was prepared in 50% yield according to the procedure 3-[3-(4-cyanophenoxy)-2described Example 1(iv), using in hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (Diastereoisomers 2 from step (iv) above) in place of 3-benzyl-3,7diazabicyclo[3.3.1]nonane.

FAB-MS: $m/z = 429.7 (M + H)^+$ ¹³C NMR in CDCl₃: δ 10.10, 19.68, 27.67, 28.69, 34.73, 36.01, 44.99, 48.92, 51.25, 52.56, 54.72, 65.01, 71.09, 79.49,103.97, 115.44, 119.24, 133.88, 155.56, 162.26

Example 3

10

15

20

25

tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate

(i) 3-Benzyl-6-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane

The sub-title compound was prepared according to the procedure described in Example 2(ii) above, using tert-butyl 7-benzyl-2-methyl-3,7-

diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate (Example 1(v) above) in place of *tert*-butyl 7-benzyl-2,4-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate.

(ii) 3-Benzyl-7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6-methyl-3,7-diaza-bicyclo[3.3.1]nonane

The sub-title compound was prepared according to the procedure described in Example 2(iii) above, using 3-benzyl-6-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (i) above) in place of 3-benzyl-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

10

25

(iii) 3-[3-(4-Cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2-methyl-3,7-diazabicyclo-[3.3.1]nonane

The sub-title compound was prepared according to the procedure described in Example 1(iii) above, using 3-benzyl-7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (ii) above) in place of 3,7-dibenzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

(iv) <u>tert-Butyl 7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6-methyl-3,7-</u>
20 <u>diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate</u>

The title compound was prepared according to the procedure described in Example 1(iv) above, using 3-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (from step (iii) above) in place of 3-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

FAB-MS: $m/z = 415.8 (M + H)^+$ ¹³C NMR in CDCl₃: δ 19.45, 28.55, 29.31, 33.77, 36.13, 44.54, 47.65, 57.32, 58.77, 59.84, 60.71, 62.28, 64.98, 70.48, 79.53, 103.96, 115.38, 119.17, 133.86, 155.42, 162.08

Example 4

tert-Butyl 7-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate

5

(i) 4-[(2S)-Oxiranylmethoxy]benzonitrile

The sub-title compound was prepared in a 90% yield according to the but using Example 2(i) above. described in procedure (R)-(-)-epichlorohydrin.

10

25

 13 C NMR in CDCl₃: δ 44.4, 49.7, 69.0, 104.6, 115.3, 119.0, 134.0, 161.6.

(ii) 3-Benzyl-7-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane; Diastereoisomers 1 and 2

The sub-title compound was prepared according to the procedure 15 above, using Example **2(iii)** in described 4-[(2S)-oxiranylmethoxy]benzonitrile (from step (i) above) in place of 4-(2-oxiranylmethoxy)benzonitrile, giving a pair of diastereoisomers. the diastereoisomers were separated by column chromatography on silica (DCM and 10% NH₃ satd. MeOH). 20

(iii) 3-[(2S)-3-(4-Cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4-dimethyl-3,7-diaza bicyclo[3,3,1]nonane; Diastereoisomers 1 and 2

The sub-title compounds were prepared according to the procedure using 3-benzyl-7-[(2S)-3-(4described in Example 3(iii) above, cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (diastereoisomers 1 and 2 from step (ii) above) in place of 3benzyl-7-[3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

(iv) <u>tert-Butyl 7-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate; Diastereoisomers 1</u>

Prepared according to the procedure described in Example 1(iv) above, using 3-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (distereoisomers 1 from step (iii) above) in place of 3-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

ESI-MS: $m/z = 429.9 (M + H)^+$

¹³C NMR in CDCl₃: δ 10.09, 19.66, 27.67, 28.69, 34.72, 36.03, 44.99, 48.91, 51.24, 52.55, 54.71, 65.01, 71.09, 79.48, 103.96, 115.44, 119.23, 133.87, 155.56, 162.26

(v) <u>tert-Butyl 7-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-6,8-dimethyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane-3-carboxylate; Diastereoisomers 2</u>

Prepared according to the procedure described in Example 1(iv) above, using 3-[(2S)-3-(4-cyanophenoxy)-2-hydroxypropyl]-2-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane (distereoisomers 2 from step (iii) above) in place of 3-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonane.

20

ESI-MS: $m/z = 429.8 (M + H)^+$ ¹³C NMR in CDCl₃: δ 11.22, 19.59, 27.33, 28.57, 34.54, 35.98, 44.90, 48.94, 53.35, 55.14, 61.29, 70.16, 70.76, 79.75, 103.97, 115.37, 119.23, 133.90, 155.51, 162.20

25

Example 5

The compounds of the above Examples 1 to 4 were tested in Test A above and were all found to exhibit D_{10} values of more than 6.0.

Abbreviations

AcOH = acetic acid

aq. = aqueous

5 atm. = atmospheres

Bu = butyl

DMF = dimethylformamide

EI = electron ionisation

Et = ethyl

10 EtOAc = ethyl acetate

EtOH = ethanol

ESI = electron spray interface

FAB = fast atom bombardment

h = hours

IPA = iso-propanol

LC = liquid chromatography

HPLC = high performance liquid chromatography

Me = methyl

MeCN = acetonitrile

MeOH = methanol

min. = minutes

MS = mass spectroscopy

NADPH = nicotinamide adenine dinucleotide phosphate, reduced

form

25 NMR = nuclear magnetic resonance

Pd/C = palladium on carbon

rt. = room temperature

sat. = saturated

THF = tetrahydrofuran

WO 00/76998 PCT/SE00/01252 54

t.l.c. = thin layer chromatography

Prefixes n, s, i and t have their usual meanings: normal, iso, secondary and tertiary.

Claims

1. A compound of formula I,

wherein

5

10

15

 R^1 represents C_{1-12} alkyl, $-(CH_2)_a$ -aryl, or $-(CH_2)_a$ -Het¹ (all of which are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, halo, cyano, nitro, C_{1-4} alkyl and/or C_{1-4} alkoxy);

a represents 0, 1, 2, 3, or 4;

Het¹ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

X represents O or S;

 R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} independently represent H or C_{1-3} alkyl;

PAGE MISSING AT TIME OF PUBLICATION

substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

 R^{15} and R^{15a} independently represent C_{1-6} alkyl, aryl or $-(CH_2)_k$ -aryl (all of which are all optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents chosen from halo, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

c, d, f, h, j and k independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

10

20

Het² and Het³ independently represent five to ten-membered heterocyclic rings containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

R⁶ represents one or more optional substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C₁₋₆ alkyl (optionally terminated by N(H)C(O)OR^{20a}), C₁₋₆ alkoxy, -C(O)N(H)R²¹, -NHC(O)N(H)R²², -N(H)S(O)₂R²³ and/or -OS(O)₂R²⁴;

 R^{21} and R^{22} independently represent H or C_{1-6} alkyl; R^{20a} , R^{23} and R^{24} independently represent C_{1-6} alkyl;

A represents a single bond, C_{1-6} alkylene, $-N(R^{25})(CH_2)_m$ -, $-O(CH_2)_m$ - or $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ - (in which latter three groups, the $-(CH_2)_m$ -group is attached to the bispidine nitrogen atom and which latter four groups are optionally substituted by one or more -OH groups);

B represents a single bond, C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -, $-(CH_2)_pS(O)_q$ -, $-(CH_2)_pO$ - (in which three latter groups, the $-(CH_2)_p$ - group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴), $-C(O)N(R^{26})$ - (in which latter group, the -C(O)- group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴),

-N(R²⁶)C(O)O(CH₂)_p- or -N(R²⁶)(CH₂)_p- (in which latter two groups, the N(R²⁶) group is attached to the carbon atom bearing D and R⁴);

m, n and p independently represent 0, 1, 2, 3 or 4;

q represents 0, 1 or 2;

 R^{25} represents H, C_{1-6} alkyl or $C(O)R^{27}$;

R²⁶ represents H or C₁₋₆ alkyl;

 R^{27} represents H, C_{1-6} alkyl, Het^4 or $-(CH_2)_r$ -aryl (which latter two groups are optionally substituted and/or terminated (as appropriate) by one or more substituents selected from -OH, cyano, halo, amino, nitro, C_{1-6} alkyl and/or C_{1-6} alkoxy);

Het⁴ represents a five to ten-membered heterocyclic ring containing one or more heteroatoms selected from oxygen, nitrogen and/or sulfur, and which also optionally includes one or more =O substituents;

r represents 0, 1, 2, 3 or 4;

15

25

10

or a pharmaceutically acceptable derivative thereof;

provided that:

- (a) R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} do not all simultaneously represent H;
- 20 (b) R^{5a} and R^{5b} do not represent C₁₋₃ alkyl when R^{5c}, R^{5d}, R^{5e} and R^{5f} all represent H; and
 - (c) when D represents -OH or $-(CH_2)_cN(R^{10})R^{11}$ in which c represents 0, then:-
 - (i) A does not represent $-N(R^{25})(CH_2)_{m^-}$, $-O(CH_2)_{m^-}$ or
 - $-(CH_2)_mC(H)(OR^{25})(CH_2)_n$ (in which n is 0); and/or
 - (ii) p does not represent 0 when B represents $-(CH_2)_pN(R^{26})$ -,
 - $-(CH_2)_pS(O)_q$ or $-(CH_2)_pO$ -.

(which latter group may also be interrupted by an oxygen atom).

59

PCT/SE00/01252

5

WO 00/76998

- 3. A compound as claimed in Claim 1 or Claim 2, wherein \mathbb{R}^2 represents H.
- 4. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein R³ represents H.
 - 5. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein R^4 represents H or C_{1-3} alkyl.
- 6. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein R^{5a} and R^{5b} either both represent H or both represent methyl.
 - 7. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} and R^{5f} independently represent H or C_{1-2} alkyl.
- 20
- 8. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein R^6 represents one or more substituents selected from C_{1-6} alkyl (which alkyl group is optionally terminated by a N(H)C(O)OR^{20a} group (in which R^{20a} represents C_{1-5} alkyl)), cyano, nitro, amino, C(O)N(H)R²¹ and/or
- $-N(H)S(O)_2R^{23}$.
 - 9. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein X represents O.

- 10. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein A represents a single bond or linear, or branched, C_{1-4} alkylene (which group is also optionally interrupted by O).
- 11. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein B represents a single bond, C_{1-4} alkylene, $-(CH_2)_pO$ or $-(CH_2)_pN(R^{26})$ (in which latter two cases p is 1, 2 or 3).
- 12. A compound as claimed in any one of the preceding claims, wherein D represents H, OR⁹ (in which R⁹ represents H, C₁₋₃ alkyl or optionally substituted phenyl) or N(H)R¹⁰ (in which R¹⁰ represents H or C₁₋₄ alkyl).
 - 13. A pharmaceutical formulation including a compound as defined in any one of Claims 1 to 12 in admixture with a pharmaceutically-acceptable adjuvant, diluent or carrier.

15

20

- 14. A pharmaceutical formulation for use in the prophylaxis or the treatment of an arrhythmia, comprising a compound as defined in any one of Claims 1 to 12.
- 15. A compound as defined in any one of Claims 1 to 12 for use as a pharmaceutical.
- 16. A compound as defined in any one of Claims 1 to 12 for use in the prophylaxis or the treatment of an arrhythmia.
 - 17. The use of a compound as defined in any of one Claims 1 to 12 as active ingredient in the manufacture of a medicament for use in the prophylaxis or the treatment of an arrhythmia.

- 18. The use as claimed in Claim 17, wherein the arrhythmia is an atrial or a ventricular arrhythmia.
- 19. A method of prophylaxis or treatment of an arrhythmia which method comprises administration of a therapeutically effective amount of a compound as defined in any one of Claims 1 to 12 to a person suffering from, or susceptible to, such a condition.
- 20. A process for the preparation of a compound of formula I as defined in Claim 1 which comprises:
 - (a) reaction of a compound of formula II,

wherein R², R³, R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, A, B and D are as defined in Claim 1 with a compound of formula III,

$$R^1XC(O)L^1$$
 III

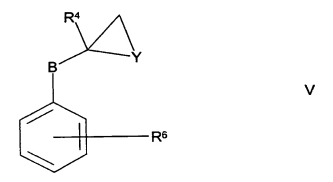
wherein L¹ represents a leaving group and R¹ and X are as defined in Claim 1;

WO 00/76998 PCT/SE00/01252

(b) for compounds of formula I in which A represents CH_2 and D represents -OH or $-N(H)R^{10}$, wherein R^{10} is as defined in Claim 1, reaction of a compound of formula IV,

$$R^{5a}$$
 R^{5b} R^{5b}

wherein R^1 , R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} and X are as defined in Claim 1, with a compound of formula V,



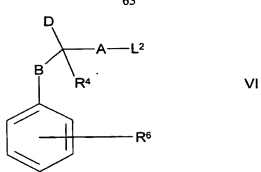
10

15

5

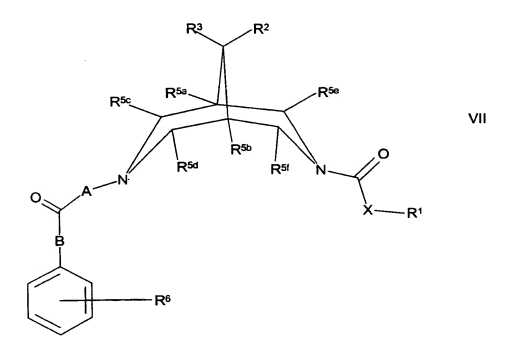
wherein Y represents O or $N(R^{10})$ and R^4 , R^6 , R^{10} and B are as defined in Claim 1;

(c) reaction of a compound of formula IV, as defined above, with a compound of formula VI,

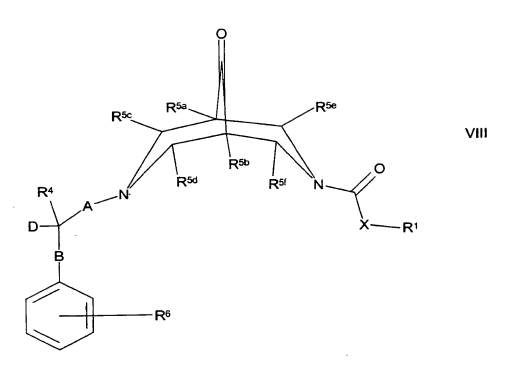


wherein L^2 represents a leaving group and R^4 , R^6 , A, B and D are as defined in Claim 1;

(d) for compounds of formula I in which D represents H or OH and R⁴ represents H, reduction of a compound of formula VII,



- wherein R^1 , R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^6 , A, B and X are as defined in Claim 1;
 - (e) for compounds of formula I in which one of R² and R³ represents H or OH and the other represents H, reduction of a corresponding compound of formula VIII,



wherein R^1 , R^4 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^6 , A, B, D and X are as defined in Claim 1;

(f) for compounds of formula I in which R² and/or R³ represent OC(O)R⁸ and R⁸ is as defined in Claim 1, coupling of a corresponding compound of formula I in which R² and/or R³ (as appropriate) represent OH and a compound of formula VIIIA,

 R^8CO_2H VIIIA

wherein R⁸ is as defined in Claim 1;

(g) for compounds of formula I in which D represents $-(CH_2)_cNH_2$, reduction of a corresponding compound of formula IX,

WO 00/76998 PCT/SE00/01252

$$R^{5c}$$
 R^{5a}
 R^{5c}
 R^{5a}
 R^{5c}
 R^{5c}

wherein c, R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^6 , A, B and X are as defined in Claim 1;

(h) for compounds of formula I in which D represents $-N(R^{11})C(O)NH(R^{17})$, in which R^{11} and R^{17} are as defined in Claim 1, except that R^{11} does not represent $C(O)R^{20}$, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents $-N(R^{11})H$, in which R^{11} is as defined in Claim 1 except that is does not represent $C(O)R^{20}$ in which R^{20} is as defined in Claim 1, with a compound of formula X,

$$R^{17}N = C = O X$$

wherein R¹⁷ is as defined in Claim 1;

10

15

- (i) for compounds of formula I in which D represents -N(H)[C(O)]₂NH₂, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents -NH₂ with oxalic acid diamide;
- (j) for compounds of formula I in which D represents $-N(R^{11})C(O)R^{18}$, in which R^{11} and R^{18} are as defined in Claim 1, except that R^{11} does not represent $C(O)R^{20}$, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents $-N(R^{11})H$, in which R^{11} is as defined in Claim 1 except that it does not represent $C(O)R^{20}$, with a compound of formula XI,

15

$R^{18}C(O)R^{x}$

 \mathbf{XI}

wherein R^x represents a suitable leaving group and R^{18} is as defined in Claim 1;

(k) for compounds of formula I in which D represents -N(H)R¹⁰ and R¹⁰ is as defined in Claim 1 except that it does not represent H or -C(NH)NH₂, reaction of a corresponding compound of formula I wherein D represents -NH₂ with a compound of formula XIA,

 $R^{10a}L^1$

XIA

wherein R^{10a} represents R^{10} as defined in Claim 1, except that it does not represent H or $-C(NH)NH_2$ and L^1 is as defined above;

- (l) for compounds of formula I which are bispidine-nitrogen N-oxide derivatives, oxidation of the corresponding bispidine nitrogen of a corresponding compound of formula I;
- (m) for compounds of formula I which are C_{14} alkyl quaternary ammonium salt derivatives, in which the alkyl group is attached to a bispidine nitrogen, reaction, at the bispidine nitrogen, of a corresponding compound of formula I with a compound of formula XII,

RaHal

XII

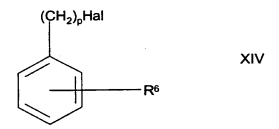
wherein Ra represents C1-4 alkyl and Hal represents Cl, Br or I;

(n) for compounds of formula I in which D and R⁴ both represent H, A represents C₁₋₆ alkylene, B represents -N(R²⁶)(CH₂)_p- and R²⁶ and p are as defined in Claim 1, reaction of a compound of formula XIII,

10

15

wherein A^a represents C_{1-6} alkylene and R^1 , R^2 , R^3 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f} , R^{26} and X are as defined in Claim 1 with a compound of formula XIV,



wherein R⁶ and p are as defined in Claim 1 and Hal is defined above;

(o) reaction of a compound of formula II, as defined above, with a compound of formula XV,

R¹XH XV

wherein R¹ and X are as defined in Claim 1, in the presence of 1,1'-carbonyldiimidazole;

(p) for compounds of formula I in which R^9 represents optionally substituted C_{1-6} alkyl, optionally substituted - $(CH_2)_d$ -aryl or optionally substituted - $(CH_2)_d$ -Het², reaction of a corresponding compound of formula I, in which D represents OH with a compound of formula XVI,

R^{9a}OH XVI

WO 00/76998

PCT/SE00/01252

wherein R^{9a} represents optionally substituted C₁₋₆ alkyl, optionally substituted -(CH₂)_d-aryl or optionally substituted -(CH₂)_d-Het², and d and Het² are as defined in Claim 1;

(q) for compounds of formula I in which R9 represents optionally substituted C_{1-6} alkyl, optionally substituted -(CH_2)_d-aryl or optionally substituted -(CH₂)_d-Het², reaction of a compound of formula XVII,

wherein L^2 is as defined above and R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5d} , R^{5e} , R^{5f}, R⁶, X, A and B are as defined in Claim 1 with a compound of formula XVI as defined above;

(r) for compounds of formula I in which R9 represents C(O)R12 and R12 is as defined in Claim 1, reaction of a corresponding compound of formula I in which D represents OH with a compound of formula XVIII,

> XVШ R¹²CO₂H

wherein R¹² is as defined in Claim 1;

10

15

(s) for compounds of formula I in which one or both of R² and R³ represent $-N(R^{7a})R^{7b}$ in which one or both of R^{7a} and R^{7b} represents C_{1-6} alkyl, alkylation of a corresponding compound of formula I in which R²

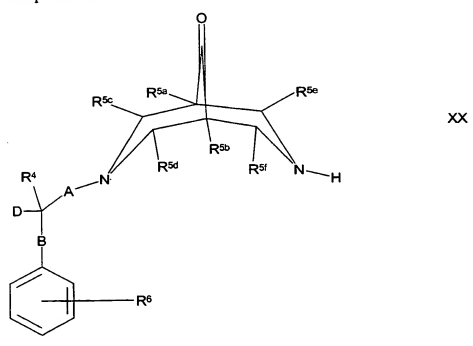


and/or R^3 represent $-N(R^{7a})R^{7b}$ (as appropriate) in which R^{7a} and/or R^{7b} (as appropriate) represent H, using a compound of formula XVIIIA,

 $R^{7c}L^1$ XVIIIA

wherein R^{7c} represents C₁₋₆ alkyl and L¹ is as defined above;

- 5 (t) conversion of one R⁶ substituent to another; or
 - (u) deprotection of a protected derivative of a compound of formula I as defined in Claim 1.
- 21. A compound of formula II as defined in Claim 20, or a protected derivative thereof.
 - 22. A compound of formula IV as defined in Claim 20, or a protected derivative thereof.
- 23. A compound of formula VIII as defined in Claim 20, or a protected derivative thereof.
 - 24. A compound of formula XX,

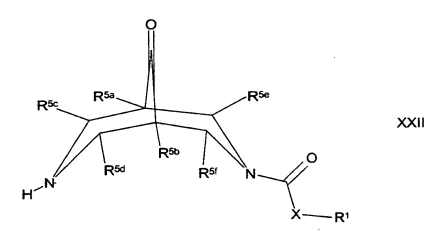


10



wherein R⁴, R^{5a}, R^{5b}, R^{5c}, R^{5d}, R^{5e}, R^{5f}, R⁶, A, B and D are as defined in Claim 1, or a protected derivative thereof.

25. A compound of formula XXII,



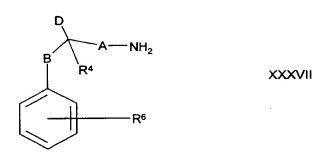
wherein R^1 , R^{5a} , R^{5b} , R^{5c} , R^{5c} , R^{5c} , R^{5f} and X are as defined in Claim 1, or a protected derivative thereof.

26. A process for the preparation of a compound of formula VIII, XX, XXII or XXXV (as defined herein, in which, in all cases, R^{5c} and R^{5d} both represent H), which comprises reaction of a compound of formula XXXVI,

wherein R² represents H or -C(O)XR¹ and R¹, R^{5a}, R^{5b}, R^{5e}, R^{5f} and X are as defined in Claim 1, or a protected derivative thereof, with (as appropriate) either:

(1) a compound of formula XXXVII,





or a protected derivative thereof, wherein R⁴, R⁶, A, B and D are as defined in Claim 1; or

(2) NH₃ (or a protected derivative thereof), in all cases in the presence of a formaldehyde.





See patent family annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/SE 00/01252

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Further documents are listed in the continuation of Box C.

IPC7: C07D 471/08, C07D 471/20, A61K 31/435
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC7: C07D, A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

SE,DK,FI,NO classes as above

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Х	EP 0308843 A2 (BASF AKATIENGESELLSCHAFT), 29 March 1989 (29.03.89)	1-20,21,24	
A		22,23,25,26	
			
A	EP 0306871 A2 (KALI-CHEMIE PHARMA GMBH), 15 March 1989 (15.03.89)	1-26	
A	WO 9107405 A1 (THE BOARD OF REGENTS OF OKLAHOMA STATE UNIVERSITY), 30 May 1991 (30.05.91)	1-26	
A	US 5786481 A (KENNETH DARRELL BERLIN ET AL), 28 July 1998 (28.07.98)	1-26	

* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention		
E	erlier document but published on or after the international filing date	"X"	document of particular relevance: the claimed invention cannot be		
L	•		considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone		
	special reason (as specified)	"Y"	document of particular relevance: the claimed invention cannot be		
"O"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination		
"P"	document published prior to the international filing date but later than		being obvious to a person skilled in the art		
	the priority date claimed	مه. "	document member of the same patent family		
Dat	e of the actual completion of the international search	Date	of mailing of the international search report		
19	October 2000		2 6 -10- 2000		
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer			
	edish Patent Office	_			
Box 5055, S-102 42 STOCKHOLM			Eva Johansson/EÖ		
Facsimile No. +46 8 666 02 86			Telephone No. + 46 8 782 25 00		



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/SF 00/01252

	INTERNATIONAL SE		PCT/SE 00/0	1252
C (Continu	ation). DOCUMENTS CONS	IDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indi	cation, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No
P,A	WO 9931100 A1 (ASTRA (24.06.99)	AKTIEBOLAG), 24 June 19	999	1-26
		~~		
			. -	
			•	
• .				
•				







International application No. PCT/SE00/01252

Bxi	Observations where certain claims were f und unsearchable (C ntinuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1. 🔯	Claims Nos.: 19 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: See PCT Rule 39.1.(iv).: Methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic					
	methods.					
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
3. 🗀	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).:					
ВхП	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remark	on Protest					
	No protest accompanied the payment of additional search fees.					





Information on patent family members



International application No. PCT/SE 00/01252

Patent document Publication cited in search report date		Patent family member(s)		Publication date		
EP	0308843	A2	29/03/89	SE DE DE	0308843 T3 3732094 A 3886327 D	06/04/89 00/00/00
_				JP US	1102078 A 4959373 A	19/04/89 25/09/90
EP	0306871	A2	15/03/89	AU	605904 B	24/01/91
				AU De	2200588 A 3730222 A	23/03/89 30/03/89
				DE DK	3886145 D 498988 A	00/00/00 10/03/8 9
				ES FI	2061580 T 884138 A	16/12/94 10/03/89
				HU	48248 A	29/05/89
				HU IL	198718 B 87714 D	28/11/89 00/00/00
				JP NO	1068372 A 884008 A	14/03/89 10/03/89
				NZ PT	226099 A 88381 A,B	26/07/90 30/06/89
				US	4912113 A	27/03/90
				ZA DD	8806619 A 282228 A	30/05/89 05/09/90
				DE	3730224 A	23/03/89
MO	9107405	A1	30/05/91	US US	5084572 A 5110933 A	28/01/92 05/05/92
US	5786481	Α	28/07/98	US	5468858 A	21/11/95
WO	9931100	A1	24/06/99	AU NO	1795399 A 20003137 A	05/07/99 17/08/00
				SE ZA	9704709 D 9811130 A	00/00/00 17/06/99

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07D 471/08, A61K 31/435

(11) 国際公開番号

WO96/30372

A1

(43) 国際公開日

1996年10月3日(03.10.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/00742

(22) 国際出顧日

1996年3月21日(21.03.96)

(30) 優先権データ

特順平7/66497

1995年3月24日(24.03.95)

ΙP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 日本たばこ産業株式会社(JAPAN TOBACCO INC.)[JP/JP]

〒105 東京都港区虎ノ門二丁目2番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出顧人 (米国についてのみ)

小林孝次(KOBAYASHI, Koji)[JP/JP]

〒487 愛知県春日井市石尾台六丁目12番17号 Aichi, (JP)

織田一洋(ORITA, Kazuhiro)[JP/JP]

浜田 淳(HAMADA, Atsushi)[JP/JP]

稲葉隆之(INABA, Takashi)[JP/JP]

阿部博行(ABE, Hiroyuki)[JP/JP]

宮崎 将(MIYAZAKI, Susumu)[JP/JP]

〒569 大阪府高槻市禁町1番1号

日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号(湯木ビル)

Osaka, (JP)

(81) 指定国

AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, IS, KR, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, ARIPO特許(KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM),

欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN,

ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調查報告書

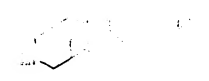
(54) Time: DIAZABICYCLO[3.3.1]NONANE DEKEMATIVEN AND DYTERMEDIATES THE VECT, DO TO ALL ULD OF THE SAME, AND PROCESSES FOR PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称 ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体、その中間体、その医薬用途及びそれらの製造方法

(57) All stract

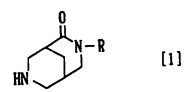
represent to the en or aboth m is 0, 1 or 2 and R2 represents optionally substituted why a or CO-R³ (wherein R³ represents alkyl, aralkylov or -NR⁴R³ (wherein R⁴ and R⁵ are the same or different and each represents aloyk or R4 and R5 together with the nitrogen atom to which they are bonded from a group (c) (wherein n is 2 or 3))]; interm ediates there or and a silvericie cholinergic agent containing the costs ado(3.3.1)nonane derive were The conjections have a nicotinic chell

effect and a dopamine-releasing effect and are usable as a remeddy for dementia such as Alzheimer's disease, a drug for relieving memory disorders, a remedy for central nerve degeneration diseases, and a drug for relieving cerebral function disorders.



(57) 要約

本発明は、一般式[1]



〔式中、Rは-CONH-(CHR¹) ■ -R² (式中、R¹ は水素原子又はア ルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 R^2 は置換されてもよいアリール基、 置換されてもよい復素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又 はアルケニル基を表す。)又は-CO-R² (式中、R² はアルキル基、アラル キルオキシ基又は $-NR^4R^5$ (式中、 R^4 及び R^5 は同一又は異なってアルキ ル基を表すか、R4 とR5 が隣接する窒素原子と一緒になって式

(mは2又は3を表す。)で表される共を形成する。)を表す。)を表す。)で 示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体、その中間体、ジアザビシ クロ[3.3.1]ノナン誘導体を含有するニコチン様コリン作動薬、中間体の 製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法に関する。

芯発明化合物は、エロチン橋エリン作用乃びドバミン煎出作用を有し、アルツ

能無し改善剤としていいてはいい

y state to the state of the state of

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット当一頁にPCT対象例を同定するために使用されるコード

L.C. F.C. SP. M. C. Z.W.		શ્	
Aも アルバニア Aは アルメニア Aエ オーストリア コロ オーストリア	DF ドイツ DK デン・ーケ EE エストコア E スペンフィ	LI リドニンシックイン LC セ: シャ LK スリットケ LR リベドケ	PL ポーランド PTO ポーランド RO ロシア連邦 C
、	F A ナイカリンス ス ス ス ス ス ス ス ス ス	し、ハートウィア LV ラトウィア MC モナコ MD モルドヴァ共和国 MG マグドスナーニーゴスラ ヴィア共和国	S K マカブント S K マカガル S R マカガンド S R ステナゴ T G チャゴ
B J ベナン B J ベナフン スプラフ・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・シー・	HELS イトアイアイタ本 アイアイタ本 アイアイタ本 アイタ トレー	ML マリンゴル MN モーリンゴル MR マーラウイ MW メキシコ NE エジランド NL エジランド	T
CM カメルーン CN 中国 CU キューパ CZ チェッコ共和国	KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 KZ カザフスタン	NO ノールウェー NZ ニュー・ジーランド	UZ ウズベキスタン VN ヴィェトナム

明細書

ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体、その中間体、その医薬用途及び それらの製造方法

技術分野

本発明は、ニコチン様コリン作動薬として有用な新規ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体に関するものであり、該誘導体はアルツハイマー病等の痴呆症治療剤、記憶障害改善剤、中枢神経変性疾患治療剤、脳機能障害改善剤として利用される。また本発明は、該ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造するための新規中間体、中間体の製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体の製造方法に関する。

背景技術

近年高齢者にとって、痴呆やパーキンソン病は健康上の大きな問題である。特に、アルツハイマー病は痴呆症の中で最も治療が困難であるといわれている。米国国立老齢化研究所 (The National Institute of Aging)の報告によれば、米国における老年性痴呆患者のうち半数以上がアルツハイマー病であり、また85歳以上の人口の40%がアルツハイマー病にかかっている。

アルツハイマー病に代表される痴呆症の脳機能劣化の機序は、赤だ全宅が関うかになっていない。しかし、一部の痴呆症患者、特にアルツハイマー病患者の死後の間において、若原核原域から大学中原理で特別へ担望するコリンと思想がある。

Collingic Systems. Element in new Tolling Teles Tollingic Systems. Element in the Te

この正年生存に許づいて研究されてきた「尺原に「TIP、ユートでオーリンニューラーゼ阻害的(特定で3ー1043875年) 1773年 1773年 5067 94号公報、特開平6-1162373年 2010年 2010年 3010年 301

ある。このうちコリン作動薬については、脳内アセチルコリン受容体の大部分が ムスカリン様であるため、ムスカリン様コリン作動薬が中心に研究されてきた。 一方、パーキンソン病は、黒質ー線条体ドパミン神経路が変性しドパミン含量 が異常に低下することに起因すると考えられている。このため、パーキンソン病 の治療には、低下したドパミン作用を活性化するか、または相対的に優位となっ たコリン作用を抑制する方法がとられてきた。

ところが、アルツハイマー病患者及びパーキンソン病患者の脳において、ムスカリン様アセチルコリン受容体の数が変化ないのに対し、ニコチン様アセチルコリン受容体の数は著しく減少していることが報告され[Shimohama et. al.. J. Neurochem., Vol. 46, 288-293, (1986); Whitehouse et. al., Neurol., Vol. 38, 720, (1988)]、ニコチン様アセチルコリン受容体の変化と中枢神経変性疾患発症との関係が注目されている。

近年、ニコチン様コリン作動変や脳機能改善薬、中枢神経変性疾患治療薬とし

PCT/JP96/00742

て研究されている (特表平 6-508143号公報、Arneric et. al., J. Pharmacol. Exp. Therap., Vol. 270, 310-318, (1994); Decker et. al., J. Pharmacol. Exp. Therap., Vol. 270, 319-328, (1994)]。しかし、これらのニコチン様コリン作動薬の多くは体温低下、鎮静、血圧上昇、下痢などを引き起こす作用を併せ持つため、生体に好ましくない副作用を及ぼす[Benowitz et. al., Nicotine Psychopharmacology, Oxford University Press, 112-157, (1990)]。

発明の開示

本発明者等は上記課題を鑑み、中枢神経に選択的に作用し、末梢神経への副作用がない脳機能改善薬を探索すべく鋭意研究を行った。その結果、高いニコチン様コリン受容体結合性を有し、さらに末梢神経への副作用が少なく、かつドバミン放出作用を併せもつジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を見出し、本発明を完成するに至った。また、本発明はジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造するために有用な中間体を提供する。さらに、本発明は中間体の製造方法、及び該中間体を用いて本発明のジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体を製造する方法を提供する。

なお、ジデザビシクロ[3, 3, 1] ノナン骨花を有する化合物としては、引 えば抗不禁原葉として次式

でできる化合物等が知られている。 第511093 かしこれはN位における主義芸が本発明のジアザビシグロ L3.3.1」ノアン 誘導体と異なる。

本発明は、新規ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体及びその中间体、 ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体を含有するニコチン様コリン作動薬、 中間体の製造方法及びジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体の製造方法に 関する。より詳しくは、下記(1)ないし(2.8)に示す遥りてむる。

(1) 一般式[1]

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
N-R
\end{array}$$

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)_m-R^2$ (式中、R¹ は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、R² は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^2$ (式中、R³ はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$ R⁵ (式中、R⁴ 及びR⁵ は同一又は異なってアルキル基を表すか、R⁴ とR⁵ が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を高す。)を停すいまで 示されるジアザビジクロ[3.3.1] ノナン罰母様又はその意思上許容される 塩。

- (2) Rが-CONH-(CHR!) = -R² (式さ、F!、出界び序: は前野(I) と呼称であり、) てたて世界(I) のぎかっとし、「2 8 13 2 ナンほこに来じるの実理を禁むされてた。
- (4) R^2 が置換されてもよいアリール基又は置換されてもよいシクロアルキル基である前記(3)のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩。
- (5) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3ーカルボン酸ベンジルアミド、

4

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸(1-ナフチル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸 フェニルアミド、 -------

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 -(2-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸

- (3-メトキシフェニル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (4-メトキシフェニル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸 -メチルアミド、

2-オキソー3、7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -エチルアミド、

ーイソプロビルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- (4-クロロベンジル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸

- (3-クロロベンジル)アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- (2-クロロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-フルオロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-メトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (2-メトキシベンジル) アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナンー3ーカルボン酸
- (3, 4-ジメトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンーで・カルボン酸
- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3. や. 1] ノナンースーカルボン性
- (3, 4-メチレンジオカシベンジル) アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシグに [3, 3, 1] ノナン・3 ぶン酸
- ニ (** こうかんときと) ページル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- [3, 4-ジ(ベンジルオキシ)ベンジル]アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ベンジルオキシー3-メトキシベンジル)アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-クロロ-4-メトキシベンジル)アミド、

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-フルオロー4-メトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (3-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-トリフルオロメチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ジメチルアミノベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-エトキシベンジル) プ[°]こド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3ーカルボン意
- (4-フェニルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジクロロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-チエニル) メチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ピリジンー3ーイルーメチル)アミド、
 - 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (ピリジン-4-イルーメチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イルーメチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-ナフチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (ナフタレン-1-イルーメチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- フェネチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メトキシフェネチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシフェネチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシフェネチル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナン・3-カルボン設
- ープロピルアミド、
 - 2-オキソー2、7-ジアザビシクロ[2、3、1] ノナンー2-カリボン管
- ーシクロプロピルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビンクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- **-イソプチルアミド、**
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンー3-カルボン酸
- ーシクロプロピルメチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3。カルボン酸
- (2-メチルプロペニル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- シクロプチルアミド、

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロペンチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -シクロヘキシルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2, 2, 3, 3-テトラメチルシクロプロピル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- -シクロヘキシル<u>メチルアミド、</u>
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- -シクロペンチルメチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジヒドロキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシー3-メトキシベンジル)アミド、
 - 3-(N, N-ジメチルカルバモイル) 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3]
- 1] ノナン・2ーオン、
 - 3-(ピペリジン-1-カルボニル)-3。 7-ジアザビシクロ[3.3.]
- 1] ノナンー2ーオン、
 - 3-アセチル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
 - 3-ピバロイル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン、
- 3 -ベンジルオキシカルボニルー3, 7 -ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー2 -オン、
- 1] ノナンー3ーカルボン酸ーシクロペンチルアミド、
 - (1 S. 5R) (-) -2- π +y-3, 7-yr π yy-y-y.

- 1] ノナン-3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3,4-ジメトキシベンジル)アミド、
 - (1S, 5R) (-) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミド、
- (1R, 5S) (+) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ソナン-3-カルボン酸- (4-メトキシベンジル) アミド、
 - (1S, 5R) (-) 2 x + y 3, 7 y + y + y 0 = [3, 3]
- 1] ノナン-3-カルボン酸- (4-メトキシベンジル) アミド、
 - (1R, 5S) (+) 2 x + y 3, 7 y + y + y 2 x + y 3
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミド、 及び
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-フルオロ-4-メトキシベンジル) アミド からなる群より選ばれる(1) 記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン語言 体又はその薬理上許容される塩。
- (6) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許密される概ち含有する医薬。
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。
- (8) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3, 3]
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるニコチン様コリン作動薬。
- (9) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される物を含むしてかる野知胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

- (10) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドパミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。
- (11) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる中枢神経変性疾患治療剤。
- (12) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる痴呆症治療剤。
- (13) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳機能障害改善剤。
- (14) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるパーキンソン病治療剤。
- (15) 前記(1)ないし(5)のいずれかに記載のジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される物が含有してなる配例際には、1907
- (16) ニコチン様コリン作用を前するジアプレンシロ [t. 1] ノッシ 誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳細胞におけるロリン作用低下による中に神経障害治療のための管理的情報

(18) 一般式[11]

(式中、Pはアミノ保護基である。)で見られる ジワ デビジグロ [6.6.1.1] ノナン誘導体又はその塩。

(19) 次の工程を含むことを特徴とする式[33]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

CROW、P® はアルキル器を表示していておカステステアを含むし

(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、「Line [2.6]

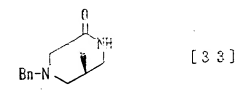
(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R⁴, はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(e) このジアザビシクロ [3. 3. 1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [3 8]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(IP. 58) - 7 - ベンジルー3、7 - ジアゾビシクロ[8. 8. 1] ノーコー2 - オンごりる。(20) 次の工程を含むことを特徴とするで「13]



(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R, 5S) - 7 - ベンジルー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー2 - オンの製造方法。(a) 式[27]]

で示されるニコチン酸を下記式 [28]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式[29]

(式中、 R^6 はアルキル基を表す。) で示されるニコチン酸エステル化合物とし、 (c) このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式 [30]

(試序、下にはアルキル告をます。) だっされるいがりが、ルムケート

(d) このピペリジン化合物を制環反応に付して、さらにベンジルハライドと原応させることにより下記式 [23-2]

(式中、Boはベンジル語をます。) で示されるジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオスー晶初温により共生が、こここにより、下記式(***)。

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2 - オンの製造方法。 (c) 式 [29]

(式中、R®はアスキル苔を表す。)で示されてニコチンサーコテルのできるで の存在下、投機水突に加反応に付して、下門コリECの7

(以中、R*はアルキル基を設し、)で深されてビスリジレート ここく

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応できることにより下部で10°00

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R.5S)-7-ベンジル-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オンを得る。(22) 下記式[27]

でぶされるコンクン ファイズで されたチャン トランド・ファイン ロー・ション ロモニコチン歌クロリドを生成させ、これをテオコールとデュンサンドとしより、下記一般式 [28]

(武中、P・はアルキル基を表す。)で示される5-プロモニコチン数エステル。 を製造する形法。

(23) 下記式[28]

(式中、R®はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物を、シアン化銅 (I)を用いてニトリル化反応に付した後、次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理して錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去し、結晶化することにより下記式 [29]

(式中、R[®] はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を製造する方法。

(24) 下記式[29]

(式中、R[®] はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を製造する方法。

(25) 下記式[30]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を塩基を用いる閉環反応に付した後、生成物をワンポットでベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される7-ベンジル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オンを製造する方法。

(26) 下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジェザビシクロ [3, 3, 1] ノナン - 2 - オンを製造する方法。

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

(27) (a)式[27]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R[®] はアルキル会で表す。)で示されてビステープ、してし、してd) このピペリジン化合物を開環反応に付して、さらにベンデルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ [3.3.1]

ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式[33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7-ベンジル-3, 7-ジアザビシクロ [3, 3, 1] J ナン-2-オンを得る工程を経由することを特徴とする下記式 [35]

(28) (c)下記式[29]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

(式中、R®はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式 [32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ $\begin{bmatrix} 3. & 3. & 1 \end{bmatrix}$ ノナン化合物とし、

Control of the contro

(中、日本はベンジルニューニア、トリアといる(アル)

- 3, 7-ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン- 2-オンを得る工程を経由することを特徴とする下記式 [35]

〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、 R^1 は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 R^2 は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^2$ (式中、 R^3 はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$ R^5 (式中、 R^4 及び R^5 は同一又は異なってアルキル基を表すか、 R^4 と R^5 が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。)で 示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体の製造方法。

次に、本明細書において使用する用語の意味は、以下の通りである。

ル基、イソプチル基、secープチル基又はtertープチル基等である。

「アリール基」とは、具体的には、フェニル基、ビフェニル基、ナフチル基であり、好ましくはフェニル基である。

「複素環基」とは、環を構成する原子として炭素原子以外に窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1ないし3個の複素原子を含む5員ないし6員の芳香族複素環基、飽和複素環基又は不飽和複素環基を意味し、具体的にはチエニル基、フリル基、ピロリル基、イミダブリル基、ピラブリル基、チアブリル基、イソチアブリル基、オキサブリル基、イソオキサブリル基、モルホリノ基、ピリジル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、ピラニル基、チオピラニル基等である。好ましくはチエニル基、ピリジル基又はピペリジル基である。

「シクロアルキル基」とは、炭素数3ないし8の環状アルキル基であり、例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基又はシクロオクチル基等が挙げられ、好ましくは炭素数3ないし6のシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基等である。

「アルケニル基」とは、炭素数2ないし6の直鎖又は分枝してもよいアルケニル基を表し、例えばエテニル基、1ープロペニル基、2ープロペニル基、1ープテニル基、3ープテニル基、2ーメチルー1ープロペニル基、1ーペンテニル基、2ーペンテニル基、3ーペンテニル基、2ーペナール基、2ーペナール基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、2ーペキセニル基、1ープロペニルで、3ージメチルー1ープテニル型ペド3、3ージノン、1ープロペニル型である。好ましくは炭素数2ないしゅのでは又は何はしてもパープロペニル型である。好ましくは炭素数2ないしゅのでは又は何はしてもパープロペニル型である。り、行えばエテニル基、1ープロペニル型で、2ープロペニル型、1ープロペニル型である。

「アラルキルオキシ<u>港」とは、アリール(C: ~C:) アルキルオキシごでた</u> **り、例えばペンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、1-フェニル**エチルオキシ 基、3-フェニルプロピルオキシ基、<math>4-フェニルプチルオキシ基、5-フェニルペンチルオキシ基又は<math>6-フェニルペキシルオキシ基等が挙げられ、好ましくはベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、1-フェニルエチルオキシ基、3-フェニルプロピルオキシ基、 $4-フェニルプチルオキシ基等のフェニル(<math>C_1 \sim C_4$) アルキルオキシ基であり、特に好ましくはベンジルオキシ基である。

「置換されてもよい」とは1ないし4個、好ましくは1ないし3個の置換基により置換されてもよいことを意味し、該置換基は同一又は異なっていてもよい。また、置換基の位置は任意であって、特に制限されるものではない。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基、tertープチル基等の低級アルキル基:水酸基:メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の低級アルコキシ基:フッ素、塩素、臭素等のハロゲン原子:ニトロ基:シアノ基:アシル基(例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等の低級アルカノイル基):アシルオキシ基(例えばホルミルオキシ基、アセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基等の低級アルカノイルオキシ基):メルカプト基:メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、ブチルチオ基、イソプチルチオ基等の低級アルキルチオ基:アミノ基:メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルティー、アミノ基、プロピルティー、アミノ基、プロピルティー、アラノ基、プロピルティー、アラノ基、プロピルティー、アラノ基、アラルアミノ基、プロピルティー、アラノ基、プロピルテミノ基、プロピルティー、アラノ基、プロピルテミノ基、プロピルティー、アラノ基、プロピルテミノ基、アラルアミノ基、プロピルテミノ基、プロピルテミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアミノ基、アラルアニアラルを表現を表現していています。

ハロゲン原子 (例えば塩素、フッ素);アミノ基;低級アルキルアミノ基 (例え ばメチルアミノ基): 沙低級アルキルアミノ基(例えばジメチルアミノ基);ト リフルオロメチル基:メチレンジオキシ基:アラルキルオキシ基(例えばペンジ ルオキシ基)である。ここで低級とは特にことわりのない限り炭素数1~6、好 ましくは炭素数1~4を意味する。置換されたアリール基の例としては、2-メ チルフェニル、3-メチルフェニル、4-メチルフェニル、2-ヒドロキシフェ ニル、3-ヒドロキシフェニル、4-ヒドロキシフェニル、3,4-ジヒドロキ シフェニル、2-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル、4-メトキシフェ ニル、2-エトキシフェニル、3-エトキシフェニル、4-エトキシフェニル、 3. 4-ジメトキシフェニル、3. 4. 5-トリメトキシフェニル、4-ヒドロ キシー3-メトキシフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニル、4-クロロフェニル、2-フルオロフェニル、3-フルオロフェニル、4-フルオロ フェニル、3,4-ジクロロフェニル、3-クロロー4-メトキシフェニル、3 ーフルオロー4ーメトキシフェニル、2ーメチルアミノフェニル、3ーメチルア ミノフェニル、4-メチルアミノフェニル、2-ジメチルアミノフェニル、3-ジメチルアミノフェニル、4ージメチルアミノフェニル、2ートリフルオロメチ ルフェニル、3-トリフルオロメチルフェニル、4-トリフルオロメチルフェニ State of the sample of the والمراجع والمتحارث والمتحارث والمتحارث والمتحارث والمتحارض والمتحار والمتحار والمتحار والمتحار والمتحار والمتحارث والمتحار والمتح シャナマシグロアルニル ほうしゅうしょ しょといちいち しょし プロビル等が重かった。

ンスルボニル_本、メタンスルボニル_本、ヘンシルスルボール_本、シェッシャへル・ホニル基); アラルキル基 (例えばベンジル基、4-メトキシベンジル基、3,4-ジメトニンベンジア ボ、2-ニーン ジバー・ハーニーエディ デーンスヒドリル基、ビス (4-メトキシフェニル) メチル基、トリチル基); アシ

医多头角性性多点 医自己性肾炎 医糖二乙基苯甲基苯基苯基 化二氯甲基糖二甲基二乙

ル基(例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、オキサリ ル基、スクシニル基、ピバロイル基、2-クロロアセチル基、2-プロモアセチ ル基、2-ヨードアセチル基、2, 2-ジクロロアセチル基、2, 2, 2-トリ クロロアセチル基、2,2,2ートリフルオロアセチル基、フェニルアセチル基、 フェノキシアセチル基、ベンソイル基、4-クロロベンゾイル基、4-メトキシ ベンゾイル基、4-二トロベンゾイル基、ナフチルカルボニル基、アダマンチル カルボニル基):アルコキシカルボニル基(例えばメトキシカルボニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、 t ertーブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオ キシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基、2-クロロエトキシカ ルボニル基、2-ヨードエトキシカルボニル基、2,2,2-トリクロロエトキ シカルボニル基、 2, 2, 2-トリクロローtert-ブトキシカルボニル基、 ベンズヒドリルオキシカルボニル基、ビス- (4-メトキシフェニル) メトキシ カルボニル基、フェナシルオキシカルボニル基、2-トリメチルシリルエトキシ カルボニル基、2-トリフェニルシリルエトキシカルボニル基、フルオレニルー 9-メトキシカルボニル基); アルケニルオキシカルボニル塾(間えばビニルボ キシカルボニル基、2-プロペニルオキシカルボニル基、2-クロロー?-プロコ and the second of the second o

エル田 (いてにべ) コールボー ションルボー ション ロロベンジルオキシカア 「コップ、3・クロロベンジル キャック ロー・マンシャー・エー・マンシャー・エー・マンシルオー コートロベンジルオキシカルボニル甚、2ーニトロー4、5ージメトキシベンジルオキシン コール ステルオキシカルボニル基) : 個級アルキルシリル基 (例えばトリメチルシリル

基、tertーブチルジメチルシリル基); アルキルチオカルボニル基(例えばメチルチオカルボニル基、エチルチオカルボニル基、ブチルチオカルボニル基、
tertーブチルチオカルボニル基); アラルキルチオカルボニル基(例えばベンジルチオカルボニル基); フェノキシアセチル基; ホスホリル基(例えばジシクロヘキシルホスホリル基、ジフェニルホスホリル基、ジベンジルホスホリル基、ジー(4ーニトロベンジル)ホスホリル基、フェノキシフェニルホスホリル基); ホスフィニル基(例えばジエチルホスフィニル基、ジフェニルホスフィニル基)である。好ましいアミノ保護基は、トルエンスルホニル基、ベンジル基、ホルミル基、アセチル基、2-クロロアセチル基、2-2,2-トリフルオロアセチル基、ベンゾイル基、イソプロポキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、アルオレニルー9-メトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基である。特に好ましくはベンジル基、tertーブトキシカルボニル基又はベンジルオキシカルボニル基である。

「ハロゲン原子」とは、塩素、臭素、ヨウ素又はフッ素である。

付加塩:酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、グリコール酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、アスコルビン酸塩等の有機酸付加塩;アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性アミノ酸との塩;ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N,N'ージベンジルエチレンジアミン塩等の有機塩基塩;リジン塩、アルギニン塩等の塩基性アミノ酸との塩を挙げることができる。また、場合によっては水和物あるいはエタノール溶媒和物であってもよい。

「ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体」とは、2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン骨格を有する化合物である。

前記工程(c)における「酸」とは、例えば塩酸、硫酸、リン酸、臭化水素酸、硝酸等の無機酸;酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、クエン酸、乳酸、リンゴ酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、マレイン酸、グリコール酸、メタンスルボン酸、pートルニンスルボンは、デルコンは、アスコルビン学、アクログデン性、グルタミン科等の大地研究である。好ましては生料、自ルルす物、硫酸、

前記工程(e) 次の方記(2.6) の製造方式では、 が111 を作ってが、では、111 を呼んだ。 ボトルオイルモーディーション・フルボン 最大はリンコ酸等である。 たとして 6.00日本、ション・フルーフルボン ルプログ生であり、特に好きしくログベンザイル酒石町である。

前記(25)の製造方法における「塩基」とは、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertープトキシド等のアルカリ金属アルコキシド:トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基;炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の無機塩基等である。好ましくはナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertープトキシド等であり、特に好ましくはナトリウムメトキシド又はナトリウムエトキシドである。

本発明の化合物は例えば下記の方法によって製造することができるが、本発明の化合物の製造方法は、これらに限定されるものではない。

製造方法1

〔式中、R¹、R²及びmは前記と同様であり、

Xはハロゲン原子(例えば塩素、臭素、ヨウ素)、

R®はアルキル基(例えばメチル基、エチル基)、

Pはアミノ保護基(例えばベンジルオキシカルボニル基、tertープトキシカルボニル基、9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基)を表す。〕

製造方法1

反応(A)

化合物 [3] は、化合物 [2] をエステル化反応に付すことにより得られる。例えば、化合物 [2] をR® OH (R® はアルキル基)で示されるアルコール (例えばメタノール、エタノール)中、塩酸/1, 4ージオキサン、硫酸等の酸を用い、室温から還流温度で反応させることによって、化合物 [3] を得る。この際、モノエステル体である化合物 [4] が一部生成し、これを単離することもできる。また化合物 [3] は、化合物 [2] を酸ハライド (例えば塩化チオニル、オキザリルクロリド)を用い、室温から還流温度で反応させることにより対応する酸ハライド誘導体とし、これをR® OH (R® はアルキル基)で示されるアルコール (例えばメタノール、エタノール)で定温することによっても得しました。原応 (P)

反応(D)

化合物 [5] を-20℃から40℃、好ましくは-10℃から0℃でアンモニアを含む不活性溶媒で処理することによって化合物 [6] を得る。

反応(E)

化合物 [6]をアルコール(例えばメタノール、エタノール)、酢酸、1,4 ージオキサン等の適当な溶媒中、ラネーニッケル、パラジウムー炭素、酸化白金、ロジウムーアルミナ等の通常、接触水素還元に用いられる触媒の存在下、水素又は蟻酸アンモニウム等を水素源として、0℃から還流温度にて、常圧から200気圧下で還元することによって化合物 [7]を得る。又、化合物 [7]を単離することなく次の反応(F)に用いることもできる。

反応(F)

反応(H)

化合物 [9] を反応 (E) と同様の方法で還元することにより化合物 [10] を得る。あるいはアルコール (例えばメタノール、エタノール) 中、塩化アルミニウム、三フッ化ホウ素、ラネーニッケル又は塩化コバルト (II) の存在下、水素化ホウ素ナトリウムで化合物 [9] を還元することによっても化合物 [10] を得ることができる。又、化合物 [10] を単離することなく次の反応 (I) に用いることもできる。

反応(1)

化合物 [10] をアルコール (例えばメタノール、エタノール) 中、水素化ナトリウム、ナトリウムアルコキシド (例えばナトリウムメトキシド) 等の塩基の存在下あるいは非存在下、50℃から還流温度で反応させることにより化合物 [11] を得る。

反応(J)

化合物 [11] をトルエン、ジオキサン、N、Nージメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、カリウムーtertープトキシド等の塩墨の存在下又は非存在下、イソシアンート [12] これははでになって、「13] を行って「「15] を行っていました。 ここのからジフェニルリン 以アジド等を用いたこと 「15] を定位反応、「15] では、「15] では、15] では、「15] では、「15] では、15] では、

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

アミノ保護基Pが例えばベンジル基の場合、アルコール(例えばメタノール、 エタノール、イソプロピルアルコール)、酢酸、1,4-ジオキサン等の適当な 溶媒中、パラジウムー炭素、パラジウム黒、ラネーニッケル、酸化白金、ロジウ ムーアルミナ等の通常、接触還元に用いられる触媒の存在下、水素又はギ酸アン モニウム等を水素源として、0℃から還流温度にて、常圧から100気圧下で還 元することによってアミノ保護基Pを除去できる。

また化合物 [14] は、アミノ基を有する塩基性化合物であるため、必要に応じて、任意な酸との塩を形成させることができる。例えば、フマル酸塩の場合、アルコール(例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)、水、アセトン、酢酸エチル等の適当な溶媒中、化合物 [14] とフマル酸を0℃から還流温度にて混合することによって、化合物 [14] のフマル酸塩を得ることができる。

製造方法2

K Glass Territoria Commence

たいこのにない。近又はアラノカリルキャップ こっちゃい シケー・リエー・

R² b は水酸基で置換されたアリール基、水酸基で置換された複素泵基叉は水

酸基で置換されたシクロアルキル基を表す。〕

製造方法 2

反応(L)

化合物 [13] のうち、 R^2 a がアラルキルオキシ基で置換された基の場合、 反応 (E) で述べた還元的脱保護等、常法に従って脱保護することにより化合物 [15] を得ることができる。この化合物 [15] は反応 (K) によって化合物 [16] に導くことができる。

製造方法3

$$\begin{array}{c|c}
R^4 \\
R^5 \\
\hline
N-CO-Y \\
\hline
N \\
\hline
N \\
R^4 \\
\hline
R^5 \\
\hline
R^4 \\
\hline
R^5 \\
\hline
R^6 \\
\hline
R^7 \\
\hline
R^8 \\
\hline
R^9 \\
R^9 \\
\hline
R^9 \\
R^9 \\
\hline
R^9 \\
R^9 \\
R^9 \\
\hline
R^9 \\
R^$$

1000 D4 开发D5 四世歌号

1 - - -

カロ 温、エトニショ)のような。 「ここ」

* こうくったシ南二(明さりがき

聖法十十日

するい[11] コストルエン ケー・ボード N. Mーディック・ イエー・アント のでに当然映中、トリエチルマント 17 Tン、カリウィーカー・ 一でしたが下りの塩墨帯在下、在名は[17] (しゅれ、トーミッケルペル/ マールントライド、ピペリジノカルボニルクロライド)と一20℃から還流温度、好ましく

PCT/JP96/00742

は0℃から40℃で反応させることにより化合物 [18] を得る。この化合物 [18] は反応 (K) によって化合物 [19] に導くことができる。

製造方法 4

$$\begin{array}{c|c}
0 & (R^{2}C0)_{2}0 \\
\hline
 & (R^{2}C0)_{2}0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 & R^{2} \\
\hline
 & (N) & P-N & 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(R^{2}C0)_{2}0 & 0 \\
\hline
 & (N) & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(K) & N & R^{2} \\
\hline
 & (K) & N & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(K) & (R^{2}C0)_{2}0 & 0 \\
\hline
 & (N) & P-N & 0
\end{array}$$

〔式中、R³は前記と同様であり、Pはアミノ保護基を表す〕

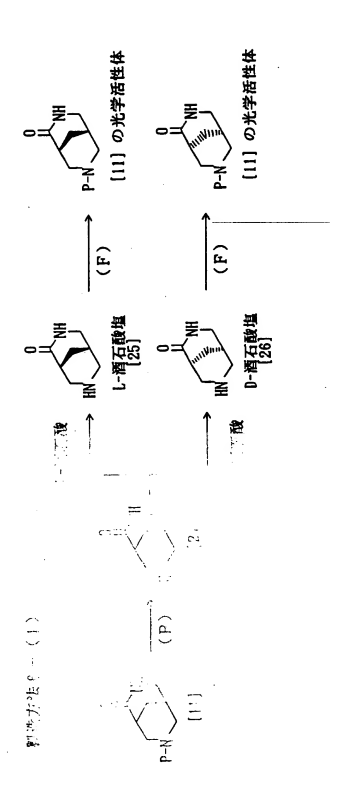
製造方法 4

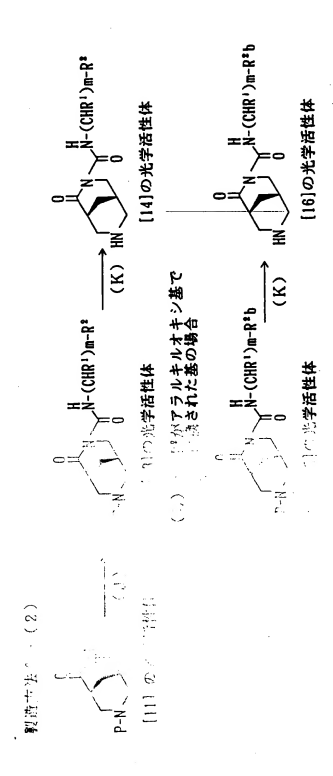
反応 (N)

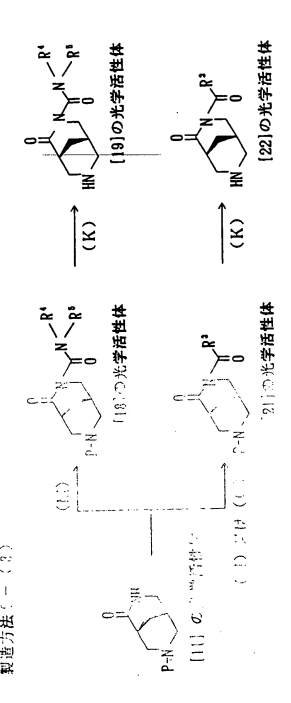
製造方法5

〔式中、 R^3 は前記と同様であり、Xはハロゲン原子、Pはアミノ保護基を表す〕 製造方法 5

反応(O)







(式中、Pはアミノ保護基を表し、R¹、R²、R²b、R³、R⁴、R⁵及びmは前記と同様である。)

製造方法 6-(1)~(5)

反応(P)

化合物 [11] を反応(K)と同様な方法によって脱保護することにより化合物 [24] を得ることができる。この化合物 [24] は、適当な溶媒(例えば、メタノール、エタノール等のアルコール、水)又はそれらの混合物を再結晶溶媒として用い、光学活性な酸(例えばL-酒石酸及びD-酒石酸)を用いるジアステレオマー晶析法によってそれぞれ対応する光学活性な塩、化合物 [25]と [26]に分離することができる。この化合物 [25]と [26]から反応(F)によってそれぞれ対応するアミノ保護体、即ち化合物 [11]の光学活性体を得ることができる。化合物 [11]の光学活性体から前記の製造方法1~5と同様にして対応する光学活性な化合物 [14]、 [16]、 [19]又は [22]を得ることができる。

製造方法7

製造方法7

反応(Q)

化合物 [28] は化合物 [27] をエステル化反応に付すことにより得られる。例えば、化合物 [27] をR® OH(R® は前記と同じ)で示されるアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)中、塩酸、硫酸 等の酸を用い、室温から還流温度で反応させることにより化合物 [28] を得る。反応(Q')

化合物 [28] はニコチン酸(化合物 [27]) から製造することもできる。 ニコチン酸、臭素及び塩化チオニルをベンゼン、クロロベンゼン、1,2ージクロロベンゼン、ベンゾニトリル、ニトロベンゼン等の適当な溶媒中、又は無溶媒で、好ましくは窒素雰囲気下、室温から200℃で反応させて5ープロモニコチン酸クロリドを生成させる。ここにR⁶ OH (R⁶ は前記と同じ)で示されるアルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)を加えて、室温から遠流温度で反応させることにより、化合物 [28] と臭化水素と臭素の塩を得る。反応液を炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基で塩基性とした後、チオ硫酸ナトリウム、亜硫酸ナトリウム等の湿元剤で処理することにより化合物 [28]を得る。

J. Org. Chem., 26, 2522 (1961) に記載の方法と同様にして、化合物 [28] とシアン化銅(I) をジメチルホルムアミド、ジメチルア

セトアミド、Nーメチルピロリドン、ヘキサメチルホスホリルアミド、ピリジン、キノリン等の適当な溶媒中、好ましくは窒素雰囲気下、室温から還流温度で反応させることによって化合物 [29]を得る。この反応の後処理は、ニトリル化反応後、反応液を次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理してハロゲン化銅(臭化銅)と目的のニトリル化合物との錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去することによって行う。得られた粗生成物を、アルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)又は水等の適当な溶媒、若しくはそれらの混合溶媒より結晶化することにより、化合物 [29]が得られる。

あるいは、Bull. Chem. Soc. Jpn., 48, 3298(1975)に記載のパラジウム触媒を用いたニトリル化反応、又はBull. Chem. Soc. Jpn., 61, 1985(1988)に記載のニッケル触媒を用いたニトリル化反応等の方法により、化合物[28]をニトリル化して化合物[29]が得られる。

反応(S)

反応(T)

化合物[30]をアルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)等の適当な溶媒中、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナ

トリウム等の塩基を用いて、室温から還流温度で反応させることにより化合物 [31]を得る。

化合物 [31] は単離することなしに、アルコール(例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール)等の適当な溶媒中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、ベンジルクロリド、ベンジルプロミド、メトキシベンジルクロリド等のアラルキルハライド等と反応させることにより、化合物 [32] を得ることもできる。

反応(U)

化合物 [32] をアルコール (例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール) 又は水等の適当な溶媒、若しくはそれらの混合溶媒を用いて、光学活性な酸 (例えば、酒石酸、ジベンゾイル酒石酸、ジトルオイル酒石酸、カンファースルホン酸、リンゴ酸等) を用いるジアステレオマー晶析法によって、光学分割することにより、光学活性な化合物 [33] を得る。式 [33] で示される (1R, 5S) 光学活性体を製造するには、ジトルオイルーLー酒石酸、ジベンゾイルーLー酒石酸等の光学活性な砂布用いることができる。

正元は、こののも、プロセン・ストン・ストン・ストン・ストで製造することができる方法である。

このようにして得られた一般式[!]で示される化合物の見つれる性からの単離、精製は有機合成化学の分野で慣用の任意の手段で用いることにより実施することができる。例えば、カラムクロマトグラフィー、溶媒抽出、再結晶等である。

単離、精製は各反応毎に行ってもよいし、いくつかの反応終了後に行ってもよい。 一般式 [1] で示される本発明化合物には、不斉炭素に基づく立体異性体が存在しうるが、そのような異性体及びそれらの混合物はすべて本発明の範囲に含まれる。

ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は、ニコチン様コリン作用及びドバミン放出作用を有し、ニコチン様コリン作動薬あるいはドバミン作動薬として有用である。従って、当該ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は脳細胞におけるコリン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬として、あるいはドバミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬として用いることができる。詳細には、当該ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体はアルツハイマー病、バーキンソン病、ハンチントン病、ピック病等の中枢神経変性疾患の治療、脳機能障害の改善等に利用することができ、特に記憶障害改善作用を有することから痴呆症に代表される記憶障害の改善薬として用いることができる。かかるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体は、前記一般式[1] で示される化合物に限定されるものではなく、2ーオキソー3、7ージアザビシクロ[3.3.1] ノナン母様を有する化合物を包含する。好ましくは、ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン母様を有する化合物を包含する。好ましくは、ジアザビシクロ[3.3.1]

と混合して錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、坐剤、注射制、点眼剤、液剤、カプセリ 剤、トローチ剤、エアゾール剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップが生の 形態により経口、非経口又は外用投与(周所投与)により投与することができて、 投与量は、疾患の種類及び程度、投与する化合物ならびに投与経路、患者の年齢、性別、体重等により変わり得るが、経口投与の場合、通常、成人1日当たりジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体(好ましくは一般式[1]で示されるジアザビシクロ[3.3.1]ノナン誘導体)を0.1mg~100mg、特に1mg~300mgを投与するのが好ましい。

実施例

以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらに限 定されるものではない。なお、実施例及び表中で使用する略号は以下の意味を示 す。

¹H NMR プロトン核磁気共鳴スペクトル

MS 質量分析スペクトル

FAB MS 高速原子衝撃質量分析スペクトル

DMF N. N-ジメチルホルムアミド

DMSO ジメチルスルホキシド

Me メチル

Ft エチル

William Control to the Control of th

- b) ピリジン-3, 5-ジカルボン酸モノエチルエステル ピリジン-3, 5-ジカルボン酸ジエチルエステル (219g) のエタノール (1500ml) 溶液に、氷冷下、水酸化カリウム (64.8g)の水溶液 (360ml)を滴下し、 室温で25時間撹拌した。反応液を濃縮し、水 (500ml)を加えジエチルエーテル で洗浄した。水層に酢酸 (56.2ml) を加え、4℃で46時間放置することにより、 結晶として表題化合物 (124g) を得た。
- c) 5-カルバモイル-ニコチン酸エチルエステル
- ビリジン-3,5-ジカルボン酸モノエチルエステル(124g)に、氷冷下、塩化チオニルを加え、1時間加熱還流した。反応液を濃縮し、残渣を氷冷下、ベンゼン(500ml)及び28%アンモニア水(500ml)の混合物に加えることにより、結晶として表題化合物(88.5g)を得た。
- d) 1-(tert-ブトキシカルボニル)-5-カルバモイルピペリジン-3-カルボン酸エチルエステル

5-カルバモイルーニコチン酸エチルエステル (88.5g)の酢酸 (500ml)懸濁液に酸化白金 (4.25g) を加え、水素雰囲気下 (3気圧)、60℃で6時間撹拌した。反応液を润過、濃縮した。残液を1。4-ジオキサン (600ml)及び水(600ml) C 200ml ではは、次次下、1

がい。シルエステル

•

1-(tert-ブトキシカルボニル)-5-シアノピペリジン-3-カルボン酸エチルエステル (61.2g)の酢酸 (500ml)溶液に酸化白金 (3.06g)を加え、水素雰囲気下 (3気圧)、室温で3時間撹拌した。反応液を濾過後濃縮し、残渣をメタノール (600ml)に溶解し、氷冷下、水素化ナトリウム (60% dispersion in oil、25.0g)を加え、18時間加熱還流した。反応液を濃縮し、5%硫酸水素カリウム水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を飽和重曹水、水で順次洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液:クロロホルムーメタノールの混合溶媒)にて精製し、表題化合物 (34.1g)を得た。

g) 7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3、 <math>7-ジアザビシ クロ [3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸ベンジルアミド

7-(tert-プトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-2-オン (1.00g)のトルエン (10ml) 溶液にベンジルイソシアネート (0.616ml)を加え、80℃にて3吋間加載した。原序流さ河炉してンリナバル

Enter Charles Company of the State of the St

\$ 11,2~E

実施例1と同様の方法で、次の化台物を合成した。

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸フェニルアミド塩酸塩(実施例2)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸 -メチルアミド塩酸塩(実施例3)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 -エチルアミド塩酸塩(実施例4)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 - t e r t - ブチルアミド塩酸塩(実施例5)

実施例 6

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸(2-メトキシフェニル) アミドフマル酸塩

a) 7-(tert-ブトキシカルボニル) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(2-メトキシフェニル) アミド 実施例1-g) と同様の方法でベンジルイソシアネートの代わりに2-メトキシフェニルイソシアネートを用い、実施例1-f) で得られた7-(tert-ブトキシカルボニル) -3, 7-ジアザビンクロ[3.3.1] ノナン-2-ゴン (2.3.1) ノナン-2-ゴ

ノール及び水の混合物より再結号することにより表別化合物(1000)を得た。 集配例 $7\sim 1/2$ 実施例6と同様の方法で、次の化合物を合成した。

- [3.3.1] ノナン-2-オンフマル酸塩(実施例7)
- [3.3.1] ノナン-2-オンフマル酸塩(実施例8)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (1-ナフチル) アミドフマル酸塩 (実施例9)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-メトキシフェニル) アミドフマル酸塩 (実施例10)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-メトキシフェニル)アミドフマル酸塩(実施例11)
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- -イソプロピルアミドフマル酸塩 (実施例12)

実施例 1 3

: ...

*2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸 (4-クロロベンジル) アミドフマルで作

to be in the second of the second

Marketine Color Committee Color Color Color Color

残渣をシリカがルカラムクロマトグラフィー(**** 見液:クロロホルムーッケッルの混合溶媒)にて精製し表題化台物(676mg)を行れ。

b) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 (4-クロロベンジル) アミドフマル酸塩

7-(tert-プトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸(4-クロロベンジル) アミド(664mg) より、実施例<math>6-b) と同様の方法で表題化合物 (343mg)を得た。

実施例14~60

実施例13と同様の方法で、次の化合物を合成した。

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- (3-クロロベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例14)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-クロロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例15)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例16)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル)アミドフマル酸塩(実施例17)
 - 2一才のソー3、7ージアプロジケロ[8、3、1]ノニン・5、4月代ンス
- and the second second second second second

And the state of t

-- (1) 「ラジメトキシベングで)」では、ため血(ハン・・・)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナンーミーカルボン酸

一(3,4,5-トリメトキシベンジル)アミドフトル風温(元元間23)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- (3, 4-メチレンジオキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例24)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- [4-(ベンジルオキシ)ベンジル]アミドフマル酸塩(実施例25)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジ(ベンジルオキシ)ベンジル)アミドフマル酸塩(実施例26)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ベンジルオキシー3-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例27)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-クロロ-4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例28)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-フルオロ-4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例29)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メチルベンジル) アミドフマル酸塩(実施例30)
 - 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3:3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ー (タープラもペンでね) アミガンマルごご (NACC * *)

, in the second second

2日オキン し、チージアサビンフにした。0、13ファンニュニル・ジンド

- (4-ジェチルアミノベンジル)アミドフマル散塩(実施例36)

2-オチソー3、7-ジアザビングに[5.3.1] ノブンー3-スルポン酸

- (4-エトキシベンジル) アミドフマル酸塩 (実施例37) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-フェニルベンジル) アミドフマル酸塩(実施例38)2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジクロロベンジル) アミドフマル酸塩(実施例39)2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-チエニル)メチルアミドフマル酸塩(実施例40)2-オキソー3、7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- (ピリジン-3-イルーメチル)アミドフマル酸塩(実施例41)2-オキソ-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-3-カルボン酸
- (ピリジン-4-イルーメチル) アミドフマル酸塩(実施例42) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1] ノナン-3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イルーメチル) アミドフマル酸塩(実施例43)
 2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
 (2-ナフチル) アミドフマル酸塩(実施例44)
 - 「Company」と、アージアザドンでは【O. P. 10 スペジーだって ですかい - アニー・ロー・コール エスエス・コーフィー・グロフィー

the state of the s

- (ューノトーシフェポテル) アントン・コース (スにいました)2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3・カルギン酸ープロビルアミドフマル酸塩 (実施が50)

- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- シクロプロピルアミドフマル酸塩(実施例51)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- イソプチルアミドフマル酸塩(実施例52)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- シクロプロピルメチルアミドフマル酸塩(実施例53)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メチルプロペニル) アミドフマル酸塩 (実施例54)
 - 2-オキソー3. 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- シクロプチルアミドフマル酸塩(実施例55)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- シクロペンチルアミドフマル酸塩(実施例56)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- シクロヘキシルアミドフマル酸塩(実施例57)
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3,3,1]ノナンー3-カルボン酸
- --- (2) 12、 12、 13 -- かまり アングミ かかい スープト マンガー アープライアン (4)
 - Commence of the second second

- •
- in the second se

実施例13-a)と同様の方法で、4-0ロロフェニル酢酸の代わりに4-ベンジルオキシフェニル酢酸(820mg)を用い、実施例1-f)で得られた7-(tert-プトキシカルボニル)<math>-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン(409mg)より表題化合物(805mg)を得た。

- b) 7-(tert-ブトキシカルボニル) -2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(4-ヒドロキシベンジル) アミド 7-(tert-ブトキシカルボニル) -2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸(4-ベンジルオキシベンジル) アミド (533mg)のメタノール (10ml) 溶液に10%パラジウム-炭素 (10mg) を加え、水素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。反応液を濾過後濃縮し表題化合物(354mg)を得た。
- c) 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸 <math>(4-ヒドロキシベンジル) アミドフマル酸塩

7-(tert-ブトキシカルボニル)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸(4-ヒドロキシベンジル)アミド (240mg) たわ (210mg) を得た (210mg) を得た

1] ノナン・1 ボンフマル酸塩

a) $7 - (t e r t - T + 2 \pi n \pi \pi \pi n) - 3 - (N, N - 2 \pi \pi \pi n \pi n) - 3$, $7 - 2 \pi \pi n \pi n \pi n$ [3. 3. 1] $2 \pi n \pi n \pi n$

実施例1-f)で得られた7-(tert-ブトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(600mg)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(12ml)に、氷冷下、カリウム-tert-ブトキシド(841mg)を加え室温にて20分間撹拌した。反応液を氷冷し、N,N-ジメチルカルバモイルクロライド(0.690ml)を加え、そのまま20分間撹拌した。反応液を水に注ぎ、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルムーメタノールの混合溶媒)にて精製し表題化合物(549mg)を得た。

- b) 3-(N, N-ジメチルカルバモイル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナンー2ーオンフマル酸塩

実施例 6 5

1.

実施例64と同様の方法で、3-(ピペリジン-1-カルボニル)-3.7-

能和量冒水心加え高酸エチルで抗災(1)。 コープ エミ 光硫酸水素 サット・・ 和重曹水、飽和食塩水で順次洗涤(1)、海水流散ナトリウムで美福各湾にし、張原化合物(2.45g)を得た。

b) 3-アセチル-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン塩 酸塩

3-アセチル-7-(tert-ブトキシカルボニル)-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナン-2-オン(1.00g)のジクロロメタン(8ml)溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸(8ml)を加え30分間撹拌した。反応液を濃縮し、飽和重曹水を加え炭酸カリウムで塩基性とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣を酢酸エチル(10ml)に溶解し、0.2N塩化水素-酢酸エチル(12ml)を滴下し1時間撹拌した後濃縮した。残渣をエタノールより再結晶することにより表題化合物(395mg)を得た。

実施例67

3-ピバロイル-3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2-オン塩酸塩

a) 7-(tert-プトキシカルボニル) -3-ピパロイル-3, 7-ジアザビシクロ<math>[3, 3, 1] ノナン-2-オン

CIUMIN CARROLL DI DE LA CARROLLE DEL CARROLLE DE LA CARROLLE DE LA CARROLLE DEL CARROLLE DE LA C

n....

(1.57g)よりは上にと初(ESEmg)を得てい

実施例68

3-ベンジルオキシカルボニルー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナ

ンー2ーオンフマル酸塩

- a) 3-ベンジルオキシカルボニル-7-(tert-プトキシカルボニル)-
- 3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー2ーオン

3 - ベンジルオキシカルボニルー 7 - (tert-ブトキシカルボニル) - 3、7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2 - オン (389mg)のジクロロメタン (3ml)溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸 (3ml)を加え30分間撹拌した。反応液を濃縮し、飽和重曹水を加え炭酸カリウムで塩基性とし、ジクロロメタンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥濃縮した。残渣をイソプロパノール (5ml)に溶解し、フマル酸 (80mg) のイソプロパノール (20ml) 溶液を加え濃縮

(主意、はら) 「(十) 一名一元 エスート、デーング ダビンス・ しゅ・・・・

たいはなしなり (得なられ)

ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー2ーオン (6.40g)の1, 4ージオキサン (50ml) 溶液に4 N塩化水素ー1, 4ージオキサン (50ml) を加え、室温にて1 時間撹拌した。反応液を濃縮し残渣に炭酸カリウム (5.51g)水溶液、無水硫酸ナ

トリウムを順次加え5%エタノールークロロホルムで抽出し、濃縮することにより表題化合物 (2.98g)を得た。

- b) (1R, 5S) 3, 7 ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン- 2 オン L 酒石酸塩及び <math>(1S, 5R) 3, 7 ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン- 2 オンD 酒石酸塩
- 3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナシー2-オン(2.98g)のエタノール溶液(30ml)に80℃水浴上でL-酒石酸(1.60g)のエタノール(35ml)-水(7ml)混合溶液を加え室温で120時間放置した。析出する結晶を濾取しメタノール及び水の混合物より再結晶することにより(1R,5S)-3,7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー2-オンL-酒石酸塩(1.20g)を得た。また、滤液を濃縮し残渣に炭酸カリウム(996mg)水溶液、無水硫酸ナトリウムを順次加え5%エタノールークロロホルムで抽出、濃縮し、残渣をエタノール(20ml)に溶解し80℃水浴上でD-酒石酸(1.06g)のエタノール(30ml)-水(6ml)混合溶液を加え室温で48時間放置した。析出する結晶を濾取しメタノール及び水の混合物より再結晶することにより(1S,5R)-3,7-ジアザビシクロ[3.2.2]

ープトモンルルボニル)では、イーンナッピック しょうしいほうファット

では存成生ので、ユージオップン(しょう) かっこう はんじ かんこう くっぱいしゃ

Billian Commence in the Commence of the Commen

The state of the s

ムで乾燥後濃縮して、(1R, 5S) - 7 - (tert-ブトキシカルボニル) -3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2-オン (892mg)を得た。同様に <math>(1S, 5R) - 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2-オン

D-酒石酸塩 (751mg)より (1S, 5R) - 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 3, 7 - ジアザビシクロ <math>[3. 3. 1] ノナン-2 - オン (583mg)を得た。d) (1R, 5S) - 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 2 - オキソー 3, 7 - ジアザビシクロ <math>[3. 3. 1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミド及び <math>(1S, 5R) - 7 - (tert-プトキシカルボニル) - 2 - オキソー 3, 7 - ジアザビシクロ <math>[3. 3. 1] ノナン-3 - カルボン酸シクロペンチルアミド

1] ノナンー3ーカルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩及び(15,5к)

(IP) ドウトーマー・ナーアナープトキシディー SDD ーユース・ファイ

オキソー3, 7ージアザビシクロ [3, 3, 1] ノナンー3ーカルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩 (174mg)を得た。また、 (1 S, 5 R) -7 - (t e r t - プトキシカルボニル) -2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3,

1] ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミド(250mg)より(1 S, 5 R) -(-)-2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸シクロペンチルアミドフマル酸塩(130mg)を得た。

実施例71~76

実施例69、70と同様の方法で、次の化合物を合成した。

(1R, 5S) - (+) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミドフマル酸塩 (実施例71)

(1S, 5R) - (-) - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1]
ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミドフマル酸塩
(実施例72)

(1R, 5S) - (+) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸-(4-メトキシベンジル)アミドフマル酸塩(実施例 73)

(18, 5R) - (-) -2-オキソー3、7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カスポンだ。 (エーメトキシベンゴル) マミドファス酸塩 (CT) 門 フィン

ノナンー3-カルボン酸- (3-クロロー4-メトキシベンジル) アミドフマル

リナソーミーガルホン約一(3~シェルコニョース・ニュージュー)

吴起门77

(1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-3 - カルボン酸 (4 - メトキシベンジル) アミド・フマル酸塩
 a) 5 - プロモニコチン酸エチル

WO 96/30372 PCT/JP96/00742

(1) 5-プロモニコチン酸からの製造

塩酸 (約18g)のエタノール(375ml) 溶液に5 - プロモニコチン酸(100g, 495mmol) を加え2 4 時間還流した後、反応液を減圧濃縮した。残渣に水 (150ml) 及びヘキサン(400ml) を加えた後、炭酸水素ナトリウム(36g) を加えて中和した。有機層を分離後、水層をヘキサン(150ml、100ml で各1回) 再抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水(100ml) で洗浄した。無水硫酸ナトリウム (30g) 及び活性炭(10g) を加えて50℃にて10分間加熱した。不溶物をセライトを用いて濾去し、ヘキサン(250ml) で洗浄した。濾液と洗液を合わせて減圧濃縮することにより5 - プロモニコチン酸エチル(97.8g. 収率86%)を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) 1. 42(3H. t. J=7Hz). 4. 43(2H. q. J=7Hz). 8. 43(1H. t. J=2Hz). 8. 0-(3H. d. J=2Hz). 9. 13(1H. d. J=2Hz).

融点 40-41 0

to how in the last of

(角周) にてすら問題貸した後、馬門のようし、これ、さらに「円円

時間攪拌した。内温を40℃まで冷却した後、エタノール(0.90g) を滴下した。同 温度にて20分間攪拌した後、内温80℃にて30分間攪拌した。反応液を室温に戻し、 ヘプタン(13.0ml)及び水(7.6ml) を加えた。氷冷攪拌下、炭酸水素ナトリウムを 加え、反応液を塩基性にした後、チオ硫酸ナトリウムを加えて脱色した。有機層を分離した後、水層をヘプタン $(1.5 ml \times 2)$ で再抽出した。有機層を合わせて、 飽和食塩水(5 ml) で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濃縮することにより、5-プロモニコチン酸エチル(3.30g)、収率88%)を淡黄色結晶として得た。

ii) 溶媒を用いる方法

ニコチン酸(100g)の1、2ージクロロベンゼン懸濁液に、窒素雰囲気下、70 ℃ (外温)にて、攪拌下、臭素(41.9g) 及び塩化チオニル(71.1g) を順次滴下した。滴下終了後、150 ℃ (外温)にて1.5 時間攪拌した後、臭素(41.9g) を追加した。180 ℃ (外温)にて13時間攪拌した後、臭素(12.5g) をさらに追加した。3 時間攪拌した後、反応液を50℃まで冷却した。反応液にエタノール(44.9g) を滴下した後、80℃にて30分間攪拌した。反応液を室温に戻し、酢酸エチル(100ml)、ヘプタン(75ml)及びエタノール(5ml)を順次加えた後、室温にて12間攪拌した。析出物を濾取し、酢酸エチル(300ml)で洗浄し、風乾した。得られた目的物の塩(221g)をヘプタン(750ml)及び水(750ml)に懸震し、攪拌下、炭酸カリウム(95.5g)及びデオ硫酸が1.00%とように加えた。1.00元を1.

リウムで乾燥し、濾過後、凝縮することにより、5-ブロモニコチン酸エテル (PSS)、以四67%) を終業を発見ましてでた。

DEPONC Y

(1) シアン化銅によるニトリル化

* * ・ ・ シアノー・*

シアン化銅(I)(98%. 45.68g. 500mmcl)と上記工程a)で得られた5-プロモニコチン酸エチル(100g. 435mmol)のジメチルホルムアミド(500ml) 懸濁液を

窒素雰囲気下、4時間遠流した。反応液を内温50℃まで放冷した後に酢酸エチル(500ml)、5%炭酸カリウム水溶液(100ml)を順次加えた。3.25N次亜塩素酸ナトリウム水溶液(360ml)を内温を30℃~40℃に保つように25分間かけて滴下し、同温にて1時間攪拌した。この後、28%アンモニア水(45ml)を内温を20℃~30℃に保つようにゆっくり加えた後、分液した。水層を酢酸エチル(100ml)で再抽出した。有機層を合わせて10%食塩水(200ml)、飽和食塩水(450ml)で順次洗浄した。有機層に活性炭(6g)を加え室温にて30分間攪拌し、不溶物を濾去後、濾液を減圧濃縮した。残渣をメタノール(200ml) 上水(500ml) より結晶化することにより、5ーシアノニコチン酸エチル(58.83g,収率77%)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₂) 1.44(3H. t. J=7Hz). 4.46(2H. q. J=7Hz). 8.57(1H. t. J=2Hz).

9.04(1H, t. J=2Hz). 9.40(1H, t. J=2Hz)

FAB MS(m/z) 177(MH⁺). 149. 136

融点 85-87℃

(2) ニッケル触媒によるニトリル化

Mires and the second state of the second

Bull. Chem. Soc. Jpn., £1, 1985 (1988) に写数の方法と同様にしてニトリル化を行った。臭化ニッケル (11)(2.8%、13.1mmol)、

(150ml) を加えて30分間攪拌した後、分液した。水層を酢酸エチル(100ml) で再抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水(50ml)と水(50ml)からなる混合液、 3N塩酸(150ml) で順次洗浄した。 3N塩酸による洗浄で分離した水屋を酢酸エチル(100ml) で再抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水(50ml)と水(50ml)からなる

混合液、飽和食塩水(100ml) で順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、減圧濃縮した。残渣をメタノール(150ml) -水(150ml) より結晶化することにより、5-シアノニコチン酸エチル(59.1g, 収率77%)を白色結晶として得た。

(3) パラジウム触媒によるニトリル化

Bull. Chem. Soc. Jpn., 48, 3298 (1975) に記載の方法と同様にしてニトリル化を行った。上記工程a)で得られた5ープロモニコチン酸エチル(800mg)、ヨウ化カリウム(58mg)、酢酸パラジウム(77mg)、シアン化カリウム(453mg) 及びカリウムt-ブトキシド(78mg)の1.3-ジメチル-2- イミダブリジノン懸濁液をアルゴン雰囲気下にて内温120 ℃にて4時間攪拌した。反応液を水中に注ぎ、トルエンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、滤過後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)により精製し、5ーシアノニコチン酸エチル(438mg,収率71%)を白色結晶として得た。

c) 5-アミノメチルピペリジン-3-カルボン酸エチル・二塩酸塩

オートクレープに上記工程 b) で得られた 5 ーシアノフェチンディア 2 (20 0c plane)) ドライン (c. 5%wt)ア パド / ショーター ラン/エタノー (c. 5%wt)ア パド / ショーター ロー・フェール (c. 5%wt) (c. 5%wt

媒を遵去した。遠液を減圧震縮し、残渣をトルエン(50ml × 2) で共沸することにより5-アミノメチルピペリジン-3-カルボン酸ニチル・二塩酸塩を主成分とする租生成物(32.3g) を黄色不定形固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) 1.24(3H. t. J=7.5Hz). 1.73(1H. m). 1.98(1H. m). 2.20(2H. m).

2.5-3.4(6H.m), 4.11(2H, q, J=7.5Hz)

FAB MS(m/z) 187. 136

融点 240-247℃ (dec.)

d) 7-ベンジル-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オン

上記工程 c) で得られた租生成物(32.3g) に、メタノール(300ml) 及び28% ナトリウムメトキシド/メタノール(66.0g, 342mmol)を加え、2時間還流した。その反応液に、酢酸(6.57ml, 114mmol) を滴下した後、炭酸カリウム(15.8g, 114mmol)、ベンジルクロリド(17.1ml, 149mmol)を加え、再度4時間還流した。その反応液に、酢酸(13.1ml, 228mmol)を加えた後、減圧濃縮した。残渣を10% クエン酸水溶液(100ml) - 酢酸エチル(80ml)で分液した。有機層を10% クエン酸水溶液(60ml, 40ml)できるに協密した。カビを占むせ、室温にてに対しながら炭酢カリウムを加え、 pH9~10とした後、酢酸エチル(160ml, 60ml各1

Thousand walk many or

化することにより、7-ベンジルー3、7-ジアザビシクロ「2、3、1] ノキンー <math>2-2+2+2+4 (16.3g)(5-2+3+4+4)

-MMR (CDC1a) 1.71(14 * 100 5). 1.98(1H.d. J=10 5**) 0 10(1H.br s).

- 2.20(1H. d. J=12Hz), 2.24(1H. dd. J=2.5 and 11Hz), 2.53(in. cr 2).
- 2. 79(1H. d. J=11Hz). 3. 19(1H. d. J-15"). 3. 20(1H. d. J=12Hz).
- 3.36(1H. d. J=13.5Hz). 3.48(1H. dd. J=6.5 and 12Hz). 3.60(1H. d. J=13.5Hz).
- 6.66(1H. tr s). 7.1-7.3(5H. m)

FAB MS(m/z) 231

融点 132-134℃

e) (1R, 5S) - 7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノ ナン-2-オン

$$Bn-N$$
 NH
 $Bn-N$
 NH

上記工程 d) で得られた 7 - ベンジルー 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.

1] ノナン-2 -オン(200g)のメタノール(1.0 l) 溶液に、室温下、(-) -ジベンゾイル-L-酒石酸 (L-DBTA) 一水和物(326.8g)のメタノール(2.0

1) 溶液を加え、種晶(7mg) を加え、室温で18時間攪拌した。析出した結晶を 濾取し、エタノール(600ml) で洗浄した。得られた結晶をエタノール(4.0 l) 中 で還流することにより溶解させた後、攪拌下、室温に戻した。析出した結晶を滤 取し、エタノール(400ml) で洗浄後、乾燥することにより(1R, 5S) - 7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 - オン-L-DB TA塩(186, 26g, 収率35, 3%, 99, 5%, 6, 5% 5%) を無色結論として行た。

'H-NMR (DMSO-d₆) 1.59(1H. d. J=13Hz). 1.82(1H. d. J=13Hz). 2.06(1H. br s).

Licensian and American Collinson

5 40(1mg/ 1-10mg) 8 E1(1mg mann) = od(chg) 2 0-0 1(10mg)

1 .

[a] = -62 c c (-1.00. pur)

(1R. 5S) - 7 - ベンジルー3. 7 - ジリッとショウに [3. 5. 1] シッシー2 - オンーL - DETA塩(75.0g. 127mm) たトルエン(275ml) と水(225ml) の混合物に懸濁し、攪拌下、炭酸カリウム水溶液(炭酸カリウム35.22gと水形加)を高下した。混合物を分液した低、水原をトルニン(150ml) で同類出した。有知 **層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過後、約1/3 の容量まで減圧**濃

PCT/JP96/00742

WO 96/30372

縮することにより (1R, 5S) - 7 - ベンジル - 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン - 2 - オンのトルエン溶液 <math>(156g) を得た。この溶液をそのまま次反応に用いた。

¹H-NMR (CDCl₃) 1.71(1H. d. J=12.5Hz). 1.98(1H. d. J=12.5Hz). 2.10(1H. br s).

- 2. 20(1H, d. J=12Hz). 2. 24(1H, dd. J=2. 5 and 11Hz). 2. 53(1H, br s).
- 2. 79(1H. d. J=11Hz). 3. 19(1H. d. J=12Hz). 3. 23(1H. d. J=12Hz).
- 3. 36(1H. d. J=13. 5Hz). 3. 48(1H. dd. J=6.5 and 12Hz). 3. 60(1H. d. J=13. 5Hz).
- 6-00(1H. br s). 7.1-7.3(5H. m)

FAB MS(m/z) 231

融点 108-110℃

 $[\alpha]_{p} = -42.7 \circ (c=1.02. DMF)$

- f) (1R, 5S) 7 (3) (3)
- 3. 1] ノナン-3-カルボン酸(4-メトキシベンジル) アミド

縮して(1R, 5S) - 7 - ベンジルー2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル) アミド(51.4g, 収率103%) を主成分とする淡黄色油状物を得た。これをそのまま次反応に用いた。 ¹H-NMR (CDC1₂) 1.72(1H. d. J=13Hz), 1.97(1H. d. J=13Hz), 2.20-2.30(3H. m).

- 2. 65(1H. br s). 2. 86(1H. d. J=10Hz). 3. 12(1H. d. J=11Hz). 3. 41(1H. d. J=13. 5Hz).
- 3.50(1H. d. J=13.5Hz), 3.70-3.90(5H. m), 4.46(1H. dd. J=5.5 and 14.5Hz),
- 4.52(1H. dd. J=5.5 and 14.5Hz). 6.85-6.90(2H.m). 7.10-7.35(7H.m).
- 9.83(1H. br s)

FAB MS(m/z) 394, 272, 229, 121

 $[\alpha]_{D} = +17.5$ ° (c=1.08. DMF)

g) $(1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナ <math>\nu - 3 - \pi \nu$ が $\nu + 3 -$

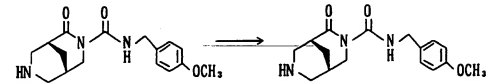
- ハアダロションに (1.11 / ナン しっぱ) から (1.40 / カン アミドの程生成物(51.40g)のエタノール(490ml) 溶液に5ºパラジウムー炭素 (水分元元)(7.36g) を加え、水安之 (デース (5kg//cm²))、内に つちし 時間投行した。触媒を遮去し、エタノール(265ml) できい込むことによし、 (1 R. 「ここの サナン 3. アージフザビシクセ 「2 2.11 / ナン 3ーカルギン最(4ーメエテンペンシル/ 、、ドビーン 2 2.11 / ナン 3ーカルギン最(4ーメエテンペンシル/ 、、ドビーン 2 2.11 / ナン 3.11 / ナン 3.11

6.86(1H. d. J=8.5Hz). 7.27(1H. d. J=8.5Hz). 9.80(1H. br s) FAB MS(m/z) 304. 261. 195. 121

 $[\alpha]_{p} = +42.0 \circ (c=0.545. DMF)$

融点 93-95℃

h) (1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ <math>[3, 3, 1] ノナン $-3 - \pi$ ルボン酸 $(4 - \chi)$ トキシベンジル) アミド・フマル酸塩



フマル酸塩

上記工程g)で得られた(1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジル)アミドのエタノール溶液のうち620.1gを63~65℃に加熱し、そこにフマル酸(14.05g, 121 mmol)のエタノール(550.8ml)溶液を1.5 時間かけて滴下した。攪拌下、室温に戻した後、析出した結晶を診取し、乾燥することにより(1R, 5S) - 2 - オキソー3, 7 - ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3 - カルボン酸(4 - メトキシベンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストキシベンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストキシベンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシベンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシベンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシバンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシバンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシバンジメンアミド・フマルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナシバンジメンファンド・ファルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンバンジューストナンバンジューストナンド・ファルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンバンジューストナンド・ファルでゲ(45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンバンジューストナンド・ファルでは、45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンバンジューストナンド・ファルでは、45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンバンジューストナンド・ファルでは、45 SF (1F 5S) - 7 - バンジーストナンジーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングース・フェーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナンバングーストナングーストナンバングース・フェーストナンバングーストナンバングーストナングーストナンバングーストナングーストナングーストナングース・ステングース・フェーストナングーストナン

· の収罕8級)を淡黄色結晶として得た。

TH-NUT (JUSO-d₆) 1.77(1H. d. J-10 E/J 1/97(1H. d. J-12, 7U-)

2. 20(1), to 12 (0.5) (1H. br (2)) (1 (0.5) (1.5) (1.5) (1.5)

3. 64-6. 68(2H.m). 3. 73(3H.s). 4. 31(22 d. J=5. 69Hz). 6. 57(25 d.)

FAB MS(m/t) 304(MH+), 121

 $[\alpha]_{c} = +33.1 \circ (c=0.61. DMF)$

尼古、176-177 C

実施例1~76の化合物の構造式及び理化学的性状を表1~26に示す。

第一

'H NMR (D ₂ O, 8億)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.17-2.22(1H,m),2.68(1H,br s),3.04(1H,br s),3.35-3.43(2H,m),3.48-3.53(2H,m),3.90-3.91(2H,m),4.50 (2H,s),7.36-7.44(5H,m)	2.11(1H,d,J=13.8Hz),2.23(1H,d,J=13.5Hz),2.73(1H,br s),3.09 (1H,br s),3.38-3.48(2H,m),3.52-3.61(2H,m),3.96-4.03(2H,m), 7.27-7.31(1H,m),7.43-7.49(4H,m)	2.10(1H,d,J=13.5Hz),2.23(1H,d,J=13.8Hz),2.71(1H,br s),2.87(3H,s),3.04(1H,br s),3.39-3.45(2H,m),3.51-3.59 (2H,m),3.92-3.94(2H,m)
MS(m/z)	273(N*) 140	259(N*) 154	20 0(IH+) 14 3, 96
		2,C	ρ
			- G
	O DE L	111	Ξ
TAN STATE	-	٥.	က

2.09-2.13(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.73(1H,br s),3.11(1H,br s), 3.38-3.46(2H,m),3.52-3.63(2H,m),3.92(3H,s),3.97-4.01(2H,m), 6.66(2H,s),7.04-7.09(1H,m),7.14-7.16(1H,m),7.23-7.26(1H,m), 7.84-7.87(1H,m)

290(NH*) 141

000

<u>8</u>

9

	'H NMR (D10, 8值)	1.17(3H,t,J=7.2Hz),2.09(1H,d,J=13.8Hz),2.19-2.22(1H,m) 3.32(2H, q, J=7.2Hz),3.38-3.43(2H,m),3.50-3.53(2H,m), 3.91-3.92(2H,m)	1.35(9H,s),2.05(1H,d,J=13.5Hz),2.17(1H,d,J=13.5Hz), 2.66(1H,br s),2.99(1H,br s),3.34-3.39(2H,m),3.47-3.51 (2H,m),3.84-3.85 (2H,m)
	Η.	1.17(3H,t,J ₉ 7.2Hz), 3.32(2H, q, J ₉ 7.2Hz 3.91-3.92(2H,m)	1.35(9H,s),2.05(1H,d,J=1 2.66(1H,br s),2.99(1H,br (2H,m),3.84-3.85 (2H,m)
·	MS(#/z)	211(M*) 140	239(N*) 183, 141
		ಬಕ್ಕ	2 270°C
	. ن		→ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
C3	福中	4	ıc

	֐	÷.c	
'H NMR (D ₂ O, 8億)	1.41(3H,d,J=6.9Hz),1.96(1H,d,J=12.6Hz),2.04-2.09(1H,m), 2.56(1H,br s),2.94(1H,br s),3.26-3.33(2H,m),3.38-3.48(2H,m), 3.67-3.80(2H,m),4.80-4.83(1H,m),6.60(2H,s),7.24-7.34(5H,m)	1.41(3H,d,J=6.9Hz),1.96(1H,d,J=12.9Hz),2.07-2.08(1H,m), 2.55(1H,br s),2.94(1H,br s),3.27-3.32(2H,m),3.38-3.46(2H,m), 3.67-3.80(2H,m),4.80-4.83(1H,m),6.61(2H,s),7.24-7.34(5H,m)	2. 14(1H, d, J=13. 5Hz), 2. 29(1H, d, J=13. 5Hz), 2. 75(1H, br s), 3. 15(1H, br s), 3. 40-3. 70(4H, m), 3. 90-4. 10(2H, m), 6. 66(2H, s), 7. 50-7. 70(4H, m), 7. 90-8. 10(3H, m)
MS(m/z)	288(MH*) 136, 105	288(H1*) 136, 105	31 0(MH*) 195, 141
É	1. ~163°C 0=+23.9° 97 in H ^c O)	~ 162°C 0=-23.4° . 92 in H ⁽¹⁾	0
ענ		<i>i</i> , \(\int \)	
i			
	, NH	NH .	N

€; 134

1H NMR (D20, 841)	2.09-2.15(1H,m),2.25-2.28(1H,m),2.75(1H,br e),3.12(1H,br e),3.39-3.47(2H,m),3.54-3.64(2H,m),3.86(3H,e),3.99-4.01(2H,m),6.86(2H,e),6.90(2H,d,J=8.4Hz),7.09(1H,d,J=8.1Hz),7.17(1H,m),7.39(1H,t,J=8.4Hz)	2.09-2.14(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.74(1H,br s),3.10(1H,br s),3.38-3.46(2H,m),3.53-3.63(2H,m),3.85(3H,s),3.97-3.99(2H,m),6.68(2H,s),7.03(2H,d,J=9.3Hz),7.39(2H,d,J=9.0Hz)	1.20(6H,d,J=6.6Hz),2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J= 13.8Hz),2.67(1H,br s),3.00(1H,m),3.35-3.40(2H,m),3.48- 3.55(2H,m),3.88-3.96(2H,m),6.68(2H,s)
MS(m/z)	289(M*) 140	289(₩*) 140	226(MF*)
,	2.81 ~	~184°C	C.161.
¥	OMe	•WO	
!	ر جن		i
	z	z ,	至
· 五世 · 明日 · 明	01	- -	ç.

-

0372			
H NMR (D.O. 841)	2.07(1H,d,J=13.7Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.34-3.42(2H,m),3.47-3.57(2H,m),3.90(2H,d,J=3.7Hz) 4.46(2H,s),6.67(2H,s),7.32-7.41(4H,m)	2.06(1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.33-3.41(2H,m),3.47-3.57(2H,m),3.90(2H,d,J=3.6Hz) 4.47(2H,s),6.66(2H,s),7.27-7.38(4H,m)	. 2.06(1H,d,J=13.5Hz),2.18(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.03 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.46-3.56(2H,m),3.88(2H,d,J=3.3Hz) 4.56(2H,s),6.67(2H,s),7.31-7.34(2H,m),7.43-7.79(2H,m)
MS(m/z)	308(MH*) 141, 125	307(M*) 140	307(M*) 140
, W	~174°C	187~1 84℃	~173°C
	70	5	ت کری
M. 77	E NE	¥ ±	NH NH

2 ※

'H NMR (D ₂ O, 8個)	2.07(1H,d.J=13.8Hz),2.20(1H,d.J=13.7Hz),2.68(1H,br s),3.04 (1H,br s),3.34-3.42(2H,m),3.48-3.57(2H,m),3.80(2H,d.J=3.7Hz) 4.46(2H,s),6.68(2H,s),7.10-7:16(2H,m),7.36-7.40(2H,m)	1.98(1H,d,J=13.6Hz),2.11(1H,d,J=13.8Hz),2.58(1H,br s),2.94 (1H,br s),3.24-3.32(2H,m),3.38-3.47(2H,m),3.81(2H,d,J=3.6Hz) 4.40(2H,s),8.58(2H,s),8.94-7.09(3H,m),7.25-7.33(1H,m)	2.06(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J=13.2Hz),2.67(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.46-3.56(2H,m),3.89(2H,d,J=3.3Hz) 4.53(2H,s),6.67(2H,s),7.12-7.22(2H,m),7.32-7.43(2H,m)
MS(m/z)	291 (H*) 140	291(M*) 153, 135	291(N*) 153, 140, 135
, E	2. 081∼	æ.~179℃	~180°C
	<u></u>	<u></u>	
•			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	£	₹ .	N. N.
麻痹	<u>u</u> .	<u>.</u> .	

VO 96/3	03/2	,		
	H NMR (D,O, 8値)	1.96(1H,d,J=13.6Hz),2.08(1H,d,J=13.6Hz),2.56(1H,br s),2.91 (1H,br s),3.23-3.30(2H,m),3.36-3.45(2H,m),3.72(3H,s),3.78 (2H,d,J=4.7Hz),4.31(2H,s),6.56(2H,s),6.89(2H,d,J=8.5Hz), 7.23(2H,d,J=8.4Hz)	1.97(1H,d,J=13.5Hz),2.10(1H,d,J=14.1Hz),2.58(1H,br s),2.94 (1H,br s),3.25-3.32(2H,m),3.38-3.48(2H,m),3.74(3H,s),3.80 (2H,d,J=3.3Hz),4.37(2H,s),6.58(2H,s),6.83-6.92(3H,m),7.23- 7.28(1H,m)	2.06(1H,d,J=13.8Hz),2.18(1H,d,J=14.4Hz),2.67(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.47-3.55(2H,m),3.89(3H,s),4.46 (2H,d,J=3.0Hz),6.65(2H,s),7.01(1H,1,J=7.5Hz),7.09(1H,d,J= 8.1Hz),7.32-7.40(2H,m)
	MS(m/z)	303(N*) 260, 141, 120	304(MH*) 153	30 3(W*) 260, 140
	点 、 光度	.∵5~1 76°C	8∼169℃	186°C
	-	ОМе	OMO	ө МС
	:	Ĭ,	N. N	¥
天 7	MA IN	_	(~

'H NMR (D, 84)	2.15(1H,d,J=13.8Hz),2.26(1H,d,J=12.3Hz),2.76(1H,br s),3.10 (1H,br s),3.44-3.49(2H,m),3.66-3.65(2H,m),3.92(3H,s),3.93 (3H,s),3.98(2H,m),4.49(2H,s);6.76(2H,s),7.03-7.11(3H,m)	2.05(1H,d,J=12.8Hz),2.17(1H,d,J=14.2Hz),2.66(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.35-3.38(2H,m),3.46-3.55(2H,m),3.75(3H,s),3.84 (6H,s),3.89(2H,m),4.40(2H,s),6.66(2H,s),6.73(2H,s)	2.05(1H,d,J=12.3Hz),2.18(1H,d,J=14.1Hz),2.66(1H,br s),3.01 (1H,br s),3.34-3.38(2H,m),3.46-3.55(2H,m),3.89(2H,s),4.38 (2H,s),5.94(2H,s),6.66(2H,s),6.86(2H,s),6.90(1H,s)
MS(#/z)	333(M*) 150, 140	363(M*) 222, 135	317(H*) 140, 134
光、光度	1.9~1 70°C	i i∼185℃	3~194℃
3-1	- OMe	MO 人人	0,0
		'	
나귀 1944		E	N

表

/O 96/3				
	H NMR (D ₂ O, 8值)	1.80-2.20(2H,m), 2.65(1H, br s), 2.30(1H, br s), 3.20-3.50(4H, m), 3.87(2H, br s), 4.39(2H, br s), 5.14(2H, br s), 6.70(2H, s), 7.02(2H, br s), 7.20-7.50(7H, m)	2.06(2H br s), 2.63(1H br s), 2.96(1H br s), 3.20-3.60(4H m), 3.70-4.00(2H m), 4.20-4.40(2H m), 5.12(4H br s), 6.76(2H, s), 6.80-7.10(3H m), 7.35(10H br s)	1.90-2.10(24 m), 2.61(14 br s), 2.95(14 br s), 3.30-3.40 (24 m), 3.40-3.60(24 m), 3.70-3.90(54 m), 4.31(14 d, 1114z), 4.38(14 d, 1=114z), 5.06(24 s), 6.66(24 s), 6.83(14 d, 1=61z), 6.92(14 d, 1=64z), 6.93(14 s), 7.30-7.40(54 m)
	MS(n/z)	380(M+) 28 7, 212, 19 7, 14 1	486(N+) 394, 303, 211, 181, 141	(10(M+) 227, 141
	人 点、 : 光度	5°C	1:2 :0	
		,) OBn	nac C	YOMS
		Tr.	¥	\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
記	8× ₩	ex.		

	'H NMR (D, 8位)	2.04-2.08(1H,m),2.16-2.19(1H,m),2.67(1H,br s),3.02(1H,br s),3.31-3.39(2H,m),3.46-3.54(2H,m),3.89(3H,s),4.40(2H,s),6.67(2H,s),7.10(1H,d,J=9.0Hz),7.28(1H,d,J=9.3Hz),7.40(1H,s)	1.77(1H,d,J=13.2Hz),1.98(1H,d,J=12.6Hz),2.19(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.95-3.07(2H,m),3.60-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.32(2H,d,J=5.8Hz),6.58(2H,s),7.09-7.17(3H,m), 9.70(1H,m) DMSO-d ₈	1.96(1H, d, J=13.5Hz), 2.08(1H, d, J=13.5Hz), 2.23(3H, s), 2.57 (1H, br. s), 2.92(1H, br. s), 3.20-3.35(2H, m), 3.38(1H, d, J=12.5Hz), 3.43(1H, d, J=12.5Hz), 3.70-3.90(2H, m), 4.34(1H, d, J=15Hz), 4.40(1H, d, J=15Hz), 6.58(2H, s), 7.10-7.30(4H, m)
	MS(m/z)	338(WH*) 154, 136	32 2(Mf*) 13 9	238(Mf*) 245, 185, 153, 141, 105
	点 、 光 度	183~184℃	1.7∼188℃	173°C
	ب	-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C	M F	CH ₃
		N. L.		Ĭ,
į		C +	6 ·	(;

表

'H NMR (D ₂ O, 8值)	1.97(1H, d. J=13Hz), 2.08(1H, d. J=13Hz), 2.23(3H, s), 2.58(1H, br s), 2.93(1H, br s), 3.20-3.35(2H, m), 3.40(1H, d. J=14Hz), 3.45(1H, d. J=14Hz), 3.81(2H, br s), 4.35(2H, s), 6.58(2H, s), 7.00-7.15(3H, m), 7.21(t, J=7Hz)	2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.32(3H,s)2.87 (1H,br s),3.02(1H,br s),3.16(6H,s),3.35-3.41(2H,m),3.47- 3.56(2H,m),3.90(2H,m),4.44(2H,s),6.67(2H,s),7.23-7.30(4H,m)	2.08(1H,m),2.21(1H,m),2.69(1H,br s),3.06(1H,br s),3.35-3.42 (2H,m),3.48-3.58(2H,m),3.91(2H,m),4.70(2H,s),6.74(2H,s), 7.50-7.52(1H,m),7.61-7.64(2H,m),7.78(1H,d,J=7.8Hz)
MS(m/z)	288(#H*) 245, 195, 167, 153, 141, 105	28 T(N*) 153, 140	341 (W*) F5 8, 140
isa, b.光度	2,81	79∼180℃	3~1 89℃
	- cH ₃	G. F.	J. F.
		₹ E	
安石	ė,		e,

84 .

表 -

'H NMR (D,O, 8個)	2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.20(1H,d,J=13.8Hz),2.67(1H,br s),3.04 (1H,br s),3.34-3.41(2H,m),3.47-3.56(2H,m),3.89(2H,d,J=3.6Hz), 4.55(2H,s),6.67(2H,s),7.52-7.88(4H,m)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.21(1H,d,J=13.8Hz),2.69(1H,br s),3.06 (1H,br s),3.35-3.43(2H,m),3.48-3.59(2H,m),3.91(2H,d,J=3.6Hz), 4.57(2H,s),6.68(2H,s),7.53(2H,d,J=7.8Hz),7.71(2H,d,J=8.4Hz)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.21(1H,d,J=13.8Hz),2.69(1H,br s),3.05 (1H,br s),3.16(6H,s),3.35-3.42(2H,m),3.49-3.58(2H,m),3.91 (2H,d,J=3.9Hz),4.51(2H,s),6.55(2H,s),7.41(2H,d,J=8.7Hz), 7.49(2H,d,J=8.7Hz)
MS(m/z)	342(M+)	341 (N*) 158, 140	↑5(N*) 175, 133
一种 一种	3°67 i∼8∵.	159∼190°C.	°-187°C
	1 OF.		e
実審	က	i es	es .

'H NMR (D ₂ O, 8個)	1.35(3H,t,J=5.48Hz),2.05(1H,d,J=10.5Hz),2.17(1H,d,J=10.2Hz),2.17(1H,d,J=10.2Hz),2.66(1H,br s),3.01(1H,br s),3.33-3.39(2H,m),3.47-3.54(2H,m),3.90(2H,m),4.10(2H,q,J=5.13Hz),4.40(2H,s),6.66(2H,s),6.97(2H,d,J=6.56Hz),7.31(2H,d,J=6.49Hz)	1.78(1H,d,J=9.58Hz),1.99(1H,d,J=9.52Hz),2.20(1H,br s),2.52 (1H,br s),2.82-2.85(2H,m),2.98(1H,d,J=8.89Hz),3.07(1H;d,J= 8.72Hz),3.63-3.74(2H,m),4.44-4.48(2H,m),6.58(2H,s),7.34- 7.48(5H,m),7.62-7.86(4H,m),9.79(br s) DMSO-ds	1.78(1H,d,J=13.0Hz),1.99(1H,d,J=12.9Hz),2.19(1H,br s),2.67 (1H,br s),2.82-2.87(2H,m),2.86-3.09(2H,m),3.59-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.39(2H,d,J=5.9Hz),6.58(2H,s),7.30-7.33(1H,m), 7.57-7.60(2H,m),9.75-9.79(1H,m) DMSO-d ₆
M; S (m/z)	318(MH*)	350(N*) 167, 141	€-2(N*) (41
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- 3~1 81°C	189∼190°C	~ 194°C
		, 5	. 1
		! ^ '	
		N. N.	
製物部	37.	88	33

::

'H NMR (D,O, 844)	2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.19(1H,d,J=13.5Hz),2.68(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.36-3.40(2H,m),3.48-3.58(2H,m),3.92(2H,m),6.69 (2H,s),7.03-7.09(2H,m),7.37-7.39(1H,m)	2.05-2.11(1H,m),2.19-2.21(1H,m),2.69(1H,br s),3.08(1H,br s),3.39-3.42(2H,m),3.48-3.59(2H,m),3.91(2H,s),6.62(2H,s),7.96 (1H,1,J=6.0Hz),8.48(1H,d,J=8.1Hz),8.67(1H,d,J=5.7Hz),8.73 (1H,s)	2.08(1H,d,J=13.8Hz),2.20-2.24(1H,m),2.69(1H,br s),3.07(1H,br s),3.63-3.47(2H,m),3.52-3.60(2H,m),3.91(2H,d,J=3.3Hz),6.53 (2H,s),7.84(2H,d,J=6.0Hz),8.64(2H,d,J=5.7Hz)
	2.07(1H,d,J=13.5Hz),2. (1H,br s),3.36-3.40(2H, (2H,s),7.03-7.09(2H,m)	2.05-2.11(1H,m),2.19-2 3.39-3.42(2H,m),3.48-3 (1H,1,J=6.0Hz),8.48(1H (1H,s)	
(Z/W) S V:	279(W*)	274(W*) 134	75(MH*) 154, 136
) I	1.2~1 73°C	154~152°C	2.181 ~ 0. 1
	. √ × ₹1		
:	<u>z</u>		<u>۽</u>
改善 福号	07	=	42

	'H NMR (D.O. 844)	2.04(1H, d, J=14Hz), 2.33(1H, d, J=14Hz), 2.65(1H, br s), 3.01(1H, br s), 3.20-3.50(4H, m), 3.73-3.89(2H, m), 4.63(2H, s), 6.66 (2H, s), 7.40-7.52(3H, m), 7.73-7.90(4H, m)	0 00(10 4 14th) 0 14(10 4 14th) 0 04(11 F -) 0 04(11	L. S. M.	2. 05(24 br s), 2. 63(14 br s), 2. 92(114 br s), 3. 10-3. 60(44 m), 3. 86(24 br s), 4. 90(24, br s), 6. 65(24, br s), 7. 40-8. 30(714 m)
	MS(m/z)	324(IH*) 2. 04(114 d., 261, 141 br s), 3. 20 (214, s), 7. 40	F 11/60 6 (+111/018		24(MH*) 2.05(24, br 281, 182, 3.86(24, br 156, 141
整点、	炮光度	.95°C	139%		35.0
					/==
-	中中	43		44	<u>5</u>

7013	0372			T
	'H NMR (D:0, 8(E)	2.02-2.07(1H,m),2.13-2.18(1H,m),2.65(1H,br e),2.90(2H,t,J=6.9Hz),2.97(1H,br e),3.34-3.39(2H,m),3.46-3.80(4H,m),3.84(2H,m),6.68(2H,s),7.32-7.42(5H,m)	1.76(1H,d,J=8.62Hz),1.93-1.98(1H,m),2.18(1H,br s),2.52(1H,br s),2.76-2.81(4H,m),2.83-3.05(2H,m),3.37-3.41,(2H,m),3.62-3.65(2H,m),3.78(3H,s),6.58(2H,s),6.86-6.88(1H,m),6.95(1H,m),7.14-7.23(2H,m),9.36-9.39(1H,m) DMSO-d ₀	2.02-2.06(1H,m),2.11-2.16(1H,m),2.64(1H,br s),2.84-2.89 (2H,m),2.97(1H,br s),3.32-3.38(2H,m),3.46-3.61(4H,m),3.82, (3H,s),3.84(2H,m),6.67(2H,s),6.88-6.95(3H,m),7.29-7.35(1H, m)
	M S (m/z)	28 8(M+) 141	318(MH*)	318(IM+)
	点、光度	∵ ?~1 19°C	.97~188°C	1∼181℃
				97
-				
4	海市市	97	41	

'H NMR (D, 8個)	2.02-2.05(1H,m),2.11-2.16(1H,m),2.64(1H,br s),2.79-2.83 (2H,m),2.95(1H,br s),3.33-3.37(2H,m),3.44-3.56(4H,m),3.80, (3H,s),3.81-3.84(2H,m),6.66(2H,s),6.95(2H,d,J=5.06Hz), 7.24(2H,d,J=5.03Hz)	0.898(3H,1,J=7,4Hz),1.55(2H,q, J=14.6,7.3Hz),2.02-2.08 (1H,m),2.16-2.22(1H,m),2.67(1H,br s),3.01(1H,m),3.24 (2H,1,J=7.1Hz),3.35-3.40(2H,m),3.48-3.55(2H,m),3.89-3.90 (2H,m),6.67(2H,s)	0.584-0.621(2H,m),0.763-0.810(2H,m),2.06(1H,d,J=13.8Hz) 2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.65-2.70(2H,m),3.00(1H,br s),3.34- 3.41(2H,m),3.48-3.54(2H,m),3.89-3,91(2H,m),6.69(2H,s)
MS(m/z)	318(MI*) 141	226(HF) 185, 141	224 (IH*) 141
政点、 ね光度	່35∼186℃	175∼180°C	74∼195°C
	\$		
英格[6	50	51 HN

 α

'H NMR (D,0,8位)	0.906(6H,d,J=6.71Hz),1.83(1H,dt,J=13.4,6.71Hz),2.06 (1H,d,J=13.8Hz),2.19(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s),3.02 (1H,br s),3.12(2H,t,J=6.6Hz),3.34-3.41(2H,m),3.48-3.55 (2H,m),3.89-3.90(2H,m),6.68(2H,s)	0.226-0.241(2H,m),0.479-0.523(2H,m),0.958-1.07(1H,m) 2.07(1H,d,J=13.5Hz),2.20(1H,d,J=13.8Hz),2.68(1H,br s) 3.02(1H,br s),3.16(2H,d,J=6.9Hz),3.36-3.42(2H,m),3.49-3.57 (2H,m),3.91(2H,s),6.68(2H,s)	1.73(6H,dd,J=17.4,0.6Hz),2.10(1H,d,J=15.3Hz),2.24(1H,d,J=13.5Hz),2.72(1H,br s),3.09(1H,br s),3.38-3.45(2H,m),3.51-3.60(2H,m),3.94-3.96(2H,m),6.37(1H,s),6.70(2H,s)
(Z/II) S (//	33 (N+) 153, 140	237(N*) 156, 135	53, 140
点,		183∼1 84℃	2°691~°°
	Ē		N. N
海 一种	25	53	52

c	3	-
Ħ	ř	,

90372			
'H NMR (D,0,8(1))	1.75-1.79(2H,m),1.97-2.10(3H,m),2.18-2.21(1H,m),2.30-2.34(2H,m),2.68(1H,br s),3.03(1H,br s),3.37-3.42(2H,m),3.88-3.89(2H,m),4.18-4.23(1H,m),6.69 (2H,s)	1.52-1.67(6H,m),1.94-1.96(2H,m),2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.10 (1H,d,J=15.0Hz),2.67(1H,br s),3.01(1H,br s),3.36-3.41 (2H,m),3.51-3.60(2H,m),3.89-3.90(2H,m),4.05-4.09(1H,m), 6.69(2H,s)	1. 21-1. 41(6H, m), 1. 56-1. 67(2H, m), 1. 84-1. 88(2H, m), 2. 07(1H, d, J=13. 2hz), 2. 20(2H, d, J=14. 1hz), 2. 68(1H, br. s), 3. 02(1H, br. s), 3. 37-3. 41(2H, m), 3. 49-3. 52(2H, m), 3. 61-3. 66(1H, m), 3. 90(2H, s), 6. 69(2H, s)
MS(m/z)	23 7(N*) 153 , 135	251 (N*) 15 3, 140, 135	: 35(M*) 40
"3点, 位光度	.91∼192℃	184∼185°C	9
	L _A		\ \Z\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
€ in	55	20	57

C 2

	'H NMR (D, 8億)	0.958(3H,s),0.996(3H,s), 1.12(6H,s),2.07(1H,d,J=14.1Hz), 2.15(1H,s),2.16-2.22(1H,m),2.69(1H,br s),3.03(1H,br s),3.34- 3.42(2H,m),3.48-3.55(2H,m),3.90-3.92(2H,m),6.68(2H,s)	0.925-1.019(2H,m),1.19-1.26(3H,m),1.53-172(6H,m),2.07(1H,d,J=13.8Hz),2.18-2.22(2H,m),2.69(1H,br s),3.02(1H,br s),3.13-3.17(2H,m),3.37-3.42(2H,m),3.49-3.57(2H,m),3.90-3.91(2H,m),8.69(2H,s)	1.20-1.24(2H,m),1.53-1.61(2H,m),1.72-1.74(2H,m),2.09-2.17 (5H,m),2.68(1H,br s),3.02(1H,br s),3.21-3.25(2H,m),3.36- 3.41(2H,m),3.48-3.56(2H,m),3.90(2H,s),6.68(2H,s)
	MS(m/z)	279(W*) 235, 140	279 (W*) 140	<56(₩*) 250
	随点, 粒光度	.86∼187°C	185 ~186 ℃	.d7~188°C
	5-n			
£	in the	23	٤	Eg.

25年

	'H NMR (D ₂ O, 8值)	2.04(1H, d, J=13Hz), 2.15(1H, d, J=13Hz), 2.65(1H, br s), 2.99(1H, br s), 3.20-3.50(4H, m), 3.70-3.85(2H, m), 4.37(2H, s), 6.66(2H, s), 6.70-6.80(2H, m), 7.10-7.20(2H, m)	2.04(1H, d, J=13.5Hz), 2.15(1H, d, J=13.5Hz), 2.65(1H, br s), 2.99 (1H, br s), 3.30-3.60(4H, m), 3.80-3.90(2H, m), 4.32(2H, s), 6.70- 6.90(3H, m)	2.05(1H, d, J=10Hz), 2.15(1H, d, J=10Hz), 2.65(1H, br s), 2.99(1H, br s), 3.30-3.40(2H, m), 3.48(1H, d, J=11.5Hz), 3.52(1H, d, J=11.5Hz), 3.80-4.00(5H, m), 4.34(1H, d, J=11Hz), 4.38(1H, d, J=11Hz), 6.61(2H, s), 6.80-6.90(2H, m), 7.00(1H, s)
	MS(m/z)	290(MH*) 259, 215, 167, 141, 107	30 6(M+°) 277 , 213, 141	220(M†) 227, 141. 137
	2. 2. 2. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3. 3.	170°C		a
	<u> </u>	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1
***************************************		19	32	Eg.

こで発

'H NMR (D.O. 841)	2.09-2.15(1H,m),2.23-2.27(1H,m),2.72(1H,br s),3.00(4H,s), 3.08(3H,s),3.37-3.43(2H,m),3.54-3.58(2H,m),3.75-3.88(2H,m), 6.69(2H,s)	1.63(6H,br s),2.11(1H,d,J=14.4Hz),2.24(1H,d,J=13.2Hz),2.69 (1H,br s),2.88(4H,s),3.06(3H,s),3.35-3.40(4H,m),3.73-3.77 (4H,m),3.82-3.88(2H,m),6.87(2H,s)	2.03(1H,d,J=12.9Hz),2.14(1H,d,J=13.5Hz)),2.47(3H,s), 2.62(1H,br s),2.99(1H,br s),3.29-3.54(4H,m),4.06-4.08(2H,m)
14 S (m/z)	21 2(H+*) 153	251(M*)	. 22 (M*) 157 , 140, 76
· 点、 该光度	71~178°C	2.0℃	.22~224℃ (dec)
 · .	Y 2 3		7 ifi
	÷.	į.	9.

'H NMR (D ₂ O, 8億)	1.31(9H,s),2.13(1H,d,J=13.8Hz),2.26(1H,d,J=13.5Hz), 2.72(1H,br s),3.04(1H,br s),3.35-3.43(2H,m),3.50-3.54(2H,m), 3.74-3.79 (1H,m),3.91-3.96(1H,m)	2.07(1H, d, J=15.1Hz), 2.21(1H, d, J=13.9Hz), 2.63(1H, br s), 3.02 (1H, br s), 3.35-3.46(2H, m), 3.50-3.58(2H, m), 3.90-4.01(2H, m), 5.33(2H, s), 6.68(2H, s), 7.45-7.79(5H, m)	1.35-1.96(10H,m),2.15(1H,br s),2.51(1H,br s),2.82-2.84 (2H,m),2.93-3.06(2H,m),3.60-3.69(2H,m),3.98-4.04(1H,m), 8.58(2H,s),9.42(1H,m) DMSO-d ₈
M S (m/z)	?24 (₩*) !5 6, 140. ĭ8	27 4(M*) 231 . 153	052(H⁺) 1√1
# 10 m	1.2∼245°C (dac)	0.1~162°C	~182°C , a]₀=+2 7.5° (c=0.81, D HF)
	: ::::::::::::::::::::::::::::::::::::	0, 2	

'H NMR (D ₂ O, 8值)	1.36-1.96(10H,m),2.16(1H,br s),2.51(1H,br s),2.82-2.84 (2H,m),2.93-3.06(2H,m),3.60-3.69(2H,m),3.98-4.03(1H,m), 6.58(2H,s),9.42(1H,m) DMSO-d ₆	1.77(1H,d,J=12.8Hz),1.98(1H,d,J=12.5Hz),2.18(1H,br s),2.53 (1H,br s),2.79-2.84(2H,m),2.94-3.06(2H,m),3.85-6.73(2H,m), 3.74(6H,s),4.30-4.33(2H,m),6.58(2H,s),6.82-6.94(3H,m),9.68 (1H,m) DMSO-d ₆	1.77(1H,d,J=12.8Hz),1.98(1H,d,J=12.5Hz),2.18(1H,br s),2.53 (1H,br s),2.79-2.84(2H,m),2.94-3.06(2H,m),3.65-6.73(2H,m), 3.74(6H,s),4.30-4.33(2H,m),6.58(2H,s),6.82-6.94(3H,m),9.66 (1H,m) DMSO-d ₆
M S (m/z)	252(M+*) 141	334(MT) 151, 141	524(MP*) 551, 141
· <u>新</u>	7,~182°C 7,=-3,2 7,97,53 F)	171~172°C 	0
	: · ;	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 	

'H NMR (D ₂ O, 8位)	1.77(1H,d,J=12.5Hz),1.97(1H,d,J=12.7Hz),2.20(1H,br s),2.64 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.96-3.07(2H,m),3.64-6.68(2H,m), 3.73(3H,s),4.31(2H,d,J=5.69Hz),8.57(2H,s),6.89(2H,d,J= 8.57Hz),7.24(2H,d,J=8.48Hz),9.84-9.88(1H,m) DMSO-d ₆		1.77(1H,d,J=12.9Hz),1.97(1H,d,J=12.9Hz),2.20(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.98-3.07(2H,m),3.64-8.68(2H,m), 3.73(3H,s),4.31(2H,d,J=5.73Hz),6.57(2H,s),6.89(2H,d,J= 8.68Hz),7.24(2H,d,J=8.68Hz),9.64-9.68(1H,m) DMSO-d ₈	
M S (m/z)	0 4(₩†) {21		304(M+)	
#i. \$2 4	~ 17°		.9~177°C [α] ₀ =-30.8° (0, f°, pM ²)	
		• •		Me
,.	! . •.		· ·	
	· x ·		\	
	; -			

採

	1		2	MS(m/z)	'H NMR (D ₂ O, 8個)
		5	12 ~ (PMF) [A.];~ (26.3° (cc); (8, PMF)	338(MH*) 154, 136	2.04-2.08(1H,m),2.16-2.19(1H,m),2.67(1H,br s),3.02(1H,br s), 3.31-3.39(2H,m),3.46-3.54(2H,m),3.89(3H,s),4.0(2H,s),6.67 (2H,s),7.10(1H,d,J=9.0Hz),7.28(1H,d,J=9.3Hz),7.40(1H,s)
•		СМв			
,		<u>u.</u> !	2. 12. 201	322(HH*)	1.77(1H,d,J=13.2Hz),1.98(1H,d,J=12.6Hz),2.19(1H,br s),2.55 (1H,br s),2.81-2.85(2H,m),2.85-3.07(2H,m),3.80-3.72(2H,m), 3.81(3H,s),4.32(2H,d,J=5.8Hz),6.58(2H,s),7.09-7.17(3H,m), 9.70(1H,m) DMSO-d ₈
		,c			

実験例1 (ニコチン様アセチルコリン受容体との結合性試験)

本発明化合物のニコチン様アセチルコリン受容体との結合性を示すために、本発明化合物による〔³H〕-サイチシンとニコチン様アセチルコリン受容体との結合抑制作用を測定した。

雄性Wistarラット (200 - 350g) から得られた脳を氷冷した10倍容量 (v/w) の緩衝液 (50mM Tris - HCl. 120mM NaCl. 5mM KCl. 1mM MgCl₂. 2.5mM CaCl₂) 中でホモジナイズした。ホモジネートを4℃に保ちながら50000 ×gで20分間遠心分離し、得られたペレットを10倍容量 (v/w) の蒸留水に再懸濁させた。氷冷中に1時間放置後、4℃に保ちながら50000×gで20分間遠心分離し、得られたペレットを更に10倍容量 (v/w) の緩衝液に再懸濁させた後、懸濁液の蛋白質濃度をLowry等の方法 (J. Biol. Chem., Vol. 193. 265-275. (1951) 〕で測定した。

メチルー5ー (1ーメチルピロリジニルー2ーイル) イソオキサゾールである。

表27

実施例No. I C50 (n M) 実施例No. I C50 (n M) サイチシン 7 3 7 322 ニコチン 25 4 8 590 ABT-418 190 4 9 758 1 2600 5 0 619 9 142 5 1 844 1 0 370 5 3 843 1 9 238 5 6 629 2 2 160 6 1 74 2 4 550 6 2 211 2 5 320 6 3 43 2 6 120 6 6 600 2 7 57 6 9 620 2 8 255 7 1 190 3 6 670 7 5 50 7 6 87				
コチン 25 4 8 590 758 190 4 9 758 1 2600 5 0 619 844 10 370 5 3 843 19 238 5 6 629 160 6 1 74 2 4 550 6 2 211 2 5 320 6 3 43 2 6 120 6 6 6 600 2 7 57 6 9 620 2 8 2 9 340 7 3 110 3 6 670 7 5 50	実施例No.	I C50 (nM)	実施例No.	I C50 (n M)
	ニコチン ABT-418 1 9 10 19 22 24 25 26 27 28 29	190 2600 142 370 238 160 -550 320 120 57 255 340	4 8 4 9 5 0 5 1 5 3 5 6 6 1 6 2 6 3 6 6 9 7 1 7 3 7 5	590 758 619 844 843 629 74 211 43 600 620 190 110 50

実験例2 (ドパミン放出作用)

ドバミン放出作用は、Nagy等の方法[J. Neurochem., Vol. 43, 1114-1122, (1984)] に従い測定した。

laten 23 mi Union, and No. 10 Control of the

1. 2mM KH₂ PO₄, 1. 2mM MgSO₄, 25mM HEPES, 10mM ブドウ糖, 1mM アスコルビン酸塩, 0. 01mM パルギリン) 8mlで希釈した後、さらに15000×gで20分間遠心分離した。得られたペレットを灌流緩衝液に再懸濁し、37℃で10分間インキュベーションした。次いで、(*H)ドパミン (Amersham, 40-60 Ci/mM)を懸濁液に加え、懸濁液中0. 1μMの最終濃度にし、更に37℃で5分間インキュベーションさせることによりドパミンをシナプトソームに吸収させた。

上で得られた懸濁液を 0. 5 %のポリエチレンイミンを浸透させたガラス繊維フィルター (Gelman type A/E)で濾過し、フィルター上にシナプトソームを付加させた。このフィルターを、試験物質の滴下前 2 0 分間以上、蠕動性ポンプで吸引しなから灌流緩衝液をフィルター上に滴下することにより (0. 2-0. 3 ml/min) 洗浄した。試験物質の1 0 μ M 溶液 0. 2 m 1 を、洗浄したフィルター上へ滴下した後、灌流液をシンチレーションバイアルに 1 分間隔で収集した。

放出されたドバミン量をシンチレーションカウントにより測定した。バックグラウンドを上回る放出放射能ピークを合計し、その合計値から同じ時間の平均基底放出を差引き、得られた放出値を等濃度のS-(-)-ニコチンで得られた放出値でサナスマイヤ(パニコチン)としてでは、「11.5年では、11.5年で

			. :	
	:		%==;;	
}				
ļ		ì	- O	
,	٥.		•	
i	t •	İ	• .	
L	6 6		5 2	

実験例3(記憶障害改善作用)

中枢作用の指標として、スコポラミン処理ラットを用いて記憶障害改善作用を 測定した。実験には雄性Wistarラット(170 - 200g)と、装置として明暗 2部屋(暗室:幅30cm×30cm×高さ30cm、明室:幅25cm×奥行き10cm×高さ25cm) からなる受動的回避訓練箱(ステップスルー型)を用いた。

まず、馴化試行としてラットを獲得試行の1時間前に明室に入れ、仕切板を開けてからラットが暗室に入るまでの時間(反応潜時)を測定した。次に、獲得試行としてラットを明室に入れ、仕切板を開けてラットが暗室に入ったときに床のグリッドに 0.25mAの電気刺激(1秒間)を与えた時の反応潜時を記録した。その24時間後に保持試行を行い、反応潜時を測定した。獲得試行の30分前に、生理食塩水に溶解したスコポラミン(0.5mg/kg)と試験化合物(0.1,0.3,1.0mg/kg のうち1種)を皮下投与した。保持試行の反応潜時を最大300秒まで記録し、それ以上は300秒とした。各群の保持試行反応潜時をMann-WhitneyのU検定を用いて検定し、試験化合物を含まない生理食塩水とスコポラミンを投与した群より5%以下の危険率で有意に長い反応潜時を有する試験化合物群を有効と判定した。

我としたとしないとしから。有効ともかが、またたいことしてはまずできょうです。たいことので変化の以定)またし、これをはないであ**に変化**をされていた。 ### からまままでは、1990年

has particulated and the

与した。薬物投与前後の血圧変化が30mmHgに達するh血で取小石が出血

(EC30)とした。表29にその結果を示す。各化合物の中枢作用/末梢作用 比を表29に示す。

表 2 9

実施例No.	中枢作用 健忘改善作用(ST) MED(mg/kg.s.c.)	末梢作用 血圧上昇(BP) EC30(mg/kg,i.v.)	中枢作用/ 末梢作用比 BP/ST(ratio)
・サイチシン	0. 1	0.048	0.48
ニコチン	0. 3	0. 23	0.77
ABT-418	0.3	0. 48	1.6
1	0.3	>10	>30
1 9	0.1	>10	>100
2 2	0.1	>10	>100
2 8	0.1	>10	>100
2 9	0. 1	>10	>100
5 6	0. 1	>10	>100
6 6	0. 1	6. 6	66

本発明化合物は、ニコチン様アセチルコリン受容体に対し高い結合性を有し、 スコポラミン処理ラットを用いたin vivo の記憶障害改善作用の試験においても 優れた改善効果を示した。本発明化合物は、対照化合物であるサイチシン、ニコ ランプでクローミュをは作って、カラフロンター・フロー いというができまする。

本発明のジアザビシクロ[3.2.1] ノテン記憶につ、13.50 ロモンやエリンドウは付か**性を有し、またド**パンンサービ用も有することが、1.50 ロモンンサコ

また一般式 [11] の化合物は、一に入[1] レジンプピングロ[1, 8, 1] ノナン誘導体を製造するための中間体として有用である。

本発明の製造方法7に示す方法によれば、安価な出発原料5-プロモニコチン酸又はニコチン酸から収率よく中間体化合物 [33]を製造することができる。従ってこれらの工程を経ることにより、目的とする一般式 [35]のジアザビシクロ [3.3.1] ノナン誘導体を効率的に低コストで製造することができる。

請求の範囲

1. 一般式[1]

(式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、 R^1 は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 R^2 は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^3$ (式中、 R^2 はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$ R^5 (式中、 R^4 及び R^5 は同一又は異なってアルキル基を表すか、 R^4 と R^5 が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表されて*** たりサーフ・)を事士(1 たませ))で 示されるジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン お体でにその キャー シェッ む。

-2. FR-CONH-(CFF)) -5° (***, ***)

The Company of the Co

異型上許容される場。

5. 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カル

ボン酸ベンジルアミド、

 $3-\{(S)-1-フェニルエチルカルバモイル\}-3, 7-ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2-オン、$

3-((R)-1-フェニルエチルカルバモイル)-3,7-ジアザビシクロ [3,3,1] ノナン-2-オン、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸 - (1-ナフチル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [3.3.1] ノナンー3-カルボン酸フェニルアミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸(2-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸

- (3-メトキシフェニル) アミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (4-メトキシフェニル)アミド、

9-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー<math>3-カルボン酸 ーメボル アミド、

2-元がソー5、7-ジアプロリケー [n. 5. 1] ション - - (s) オーボンゼ ーニデアテミド、

Emmanded to the state of the control
2ーオテソート、デージアサビジグト 、 ユエファイー・ ・・・

2-2-2011, 7-2770

- (3-クロロベンジル) アミド、

2-オキソ-3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (2-クロロベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-フルオロベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- <u>ー(2</u> -フルオロベンジル)アミド、 _____
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-メトキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-メトキシベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3, 4-ジメトキシベンジル)アミド、
 - 2ーオキソー3. デージアデビシタで [1]. 3. 13 シッシーキーニーニ
- (3, 4, 5-トリメトキシベンジル) アミド
 - 2ーネキソーに アーバープンシター [1] 、 (1) (1) 「 (1) 「 (1) 「 (1) 」
- ー (4- (ベンジルボーン) ペンジュナアミト、

- - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ [8. 5. 1] ノブン・こ・スルボンに

- (3-クロロー4-メトキシベンジル) アミド、 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-フルオロー4-メトキシベンジル)アミド、 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- . (2 メチルベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-メチルベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2-トリフルオロメチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3-トリフルオロメチルベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-トリフルオロメチルベンジル) アミド、
 - 2-オキソー?, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ジェテルテミノバンジェテアミド、
 - 2-コョリー3、7ージアガビシグニと7、8、13 ノナン・1 1

And the second of the second

- 2ーオキソーで、ニージアザビシクロコー、1、コナーテンー3ール
- シーオギソーさ、リー**ジアザ**ヒー・しょう、 o. is ノナン ...
- (ピリジンーもーイルーメラル) フミド、

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸

- (ピリジン-4-イルーメチル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (ナフタレン-2-イル-メチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-ナフチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (ナフタレン-1-イル-メチル) アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- ーフェネチルアミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (2-メトキシフェネチル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- (3-メトキシフェネチル)アミド、
- 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3ーカルボン酸
- (4-メトキシフェネチル) アミド、
- 2-オキャー3、7ージアザビシャロ「3、3、1] ノナンー3ールルボンド
- ープロピルアミド。
- 2ーメキツ・3、1ージアザビシケー【S. C. 1】ノナン・C ゴーゴンゴ
- ージケビスティックをもし
- ーインファルアミン、

ギンル

-(2-3)(1)(1-4-1)(1+5)

2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸

- ーシクロプチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロペンチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- ーシクロヘキシルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (2, 2, 3, 3-テトラメチルシクロプロピル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー3-カルボン酸
- ーシクロヘキシルメチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1]ノナンー3-カルボン酸
- ーシクロペンチルメチルアミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシベンジル) アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-3-カルボン酸
- (3, 4-ジヒドロキシベンジル)アミド、
 - 2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナンー3-カルボン酸
- (4-ヒドロキシー3-メトキシベンジル)アミド、
 - 3 (N. ロージッチルカルバモイバ) ーミ、アージマザビシケー「?」 *
- 1] ノテンー2ーオン、
 - ウェイヤグログンー! ナルギール 3、7ージアデデショー「コージ」
 - 3-アセテルーで、デーシテサビシグル (**) ニューティーニー
 - The second secon
- $(1R, 5S) (+) 2 2 2 2 1 2 + 7 2 1 + \cdots$
- 1] ノナンー3-カルボン酸-シクロペンチルアミド、

- 1] ノナンー3ーカルボン酸ーシクロペンチルアミド、
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3,4-ジメトキシベンジル)アミド、
 - (1S, 5R) (-) 2 x + y 3, 7 y + y + y + 0 = [3, 3]
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3, 4-ジメトキシベンジル)アミド、
 - $(1R, 5S) (+) 2 \pi + y 3, 7 \Im r \# E \supset 0 [3.3]$
- 1] ノナンー3-カルボン酸ー (4-メトキシベンジル) アミド、
 - (1S, 5R) (-) -2-オキソー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.
- 1] ノナンー3-カルボン酸ー (4-メトキシベンジル) アミド、
 - $(1R, 5S) (+) 2 \pi + y 3, 7 \Im r \# E \Rightarrow 0 = [3.3]$
- 1] ノナン-3-カルボン酸-(3-クロロ-4-メトキシベンジル) アミド、 及び
 - (1R, 5.S) (+) 2 x + y 3, 7 y + y + y + y + y + z = 1.
- 1] ノナンー3ーカルボン酸ー(3ーフルオロー4ーメトキシベンジル)テミド からなる群より選ばれる請求項!記憶のジアザビンクロ「3」3」「コンナン様 **夢体又けその喪理上許容される**。。
- () まっていたのいかとりまたでは、クラックで ナン製造に関係その英程上許和されて、これでは、これでは、
 - 7. 静永時で~5のいずにかり時によりのジテブビシア・

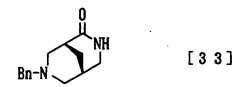
ナンル ハーハル シズムエロアもく

用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。

- 10. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるドパミン作用低下による中枢神経障害治療のための医薬組成物。
- 11. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる中枢神経変性疾患治療 剤。
- 12. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる痴呆症治療剤。
- 13. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる脳機能障害改善剤。
- 14. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなるパーキンソン病治療剤。
- 15. 請求項1~5のいずれか1項に記載のジアザビシクロ[3.3.1] ノナン誘導体又はその薬理上許容される塩を含有してなる記憶障害改善初。
- 16. ニコチン様コリン作用を有するジアザビシクロ [8.0.1] ノクン 記念が民間を必要型上を容ささず。するでしてたる所にかけてロリングであ 下による中枢神経障害治療のたった。
- 11. トハミン、この糸とハン・シン・リー・トミの尖を上げるという。

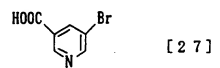
(武中、Pはアミノ保護基である。) で訂されるジアザビュクロ[8. [. 1] 。 ノナン誘導体又はその塩。

19. 次の工程を含むことを特徴とする式[33]

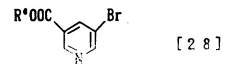


(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) - 7 - ベンジル - 3, 7 - ジアザビシクロ [3.3.1] ノナン-2-オンの製造方法。

(a)式[27]_____



で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]



(式中、R®はアルキル基を表す。)で示されるエステルさくだとし、

(b) このエステル化もじをニトリルには、 し

N

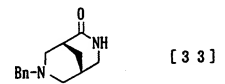
(チェントルリアングリー 大道・アートレーニー アー・アー・エー

in the second of
(式中、R f はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、

(d) このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式 [32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ[3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]



(或中、Baはベンジル語を選す。)で示される(11)、50) - 7 - ペンドルータ、7 - ジャデビックロ [2]、2、13 / 22 - 1 - 1 - 5億万。

2.0% 次の工具を会合ことをディビデ



(MH, 23 m 2-

1.



で示されるニコチン酸を下記式 [28]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式[29]

(式中、R⁴ はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、(c)このニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式[30]

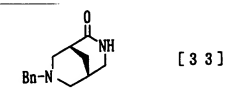
応させることにより下記式 [32]

るジアステレオマー晶析法により元。の副することにより、「ことにより」

WO 96/30372

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル-3, 7 - ジアザビシクロ [3. 3. 1] ノナン-2 - オンを得る。

21. 次の工程を含むことを特徴とする下記式[33]



(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示される(1R.5S)-7-ベンジル-3,7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン-2-オンの製造方法。(c)式[29]

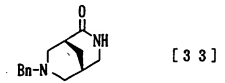
(ボウ、R®はアルキル基を表す。)で示されるニューン改工ステル化合物を整めた在下、私に水素添加反応に利して、アルボ [9.67]

Beuni

Diana, T. + [[0]

(式中、Bnはベンジル基を表す。)で示されるジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]



(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) -7 - ベンジル -3, 7 - ジアザビシクロ [3, 3, 1] ノナン-2 - オンを得る。

22. 下記式[27']



で示されることによったというをおけるのでは、これでロルコールをロック トランド・ドラン

を立しらる方法。

23. 下記式[28]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物を、シアン化銅(I)を用いてニトリル化反応に付した後、次亜塩素酸ナトリウム水溶液で処理して錯体を酸化し、次いで反応液をアンモニア水溶液で処理して銅イオンを除去し、結晶化することにより下記式[29]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を製造する方法。

24. 下記式[29]

(式中、尺がはアルキル温を装す。)でいた。 ファンド ファンド アルド での存在下、エタノール及びイソブーゼルアルコールとう でげた を発性する 新化 として、コンドンドン・デビス (20)

法。

25. 下記式[30]

(式中、R®はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物を塩基を用いる閉環反応に付した後、生成物をワンポットでベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される7-ベンジルー3, 7-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナンー2-オンを製造する方法。

26. 下記式[32]

(The second of
bir-iv <

27. (a)式[27]

で示される5-プロモニコチン酸をエステル化反応に付して、下記式[28]

(式中、R⁶ はアルキル基を表す。)で示されるエステル化合物とし、(b) このエステル化合物をニトリル化反応に付して、下記式 [29]

(式中、 R^{\bullet} はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物とし、 (c) このニコチン酸エステル化合物を熱の存在下、护触水素添加反応に付して、下記式 [30]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示されるジアザビシクロ [3.3.1]

ノナン化合物とし、

(e) このジアザビシクロ [3.3.1] ノナン化合物を、光学活性な酸を用いるジアステレオマー晶析法により光学分割することにより、下記式 [33]

(式中、Bnはベンジル基を表す。) で示される (1R, 5S) - 7 -ベンジル-3, 7 -ジアザビシクロ[3, 3, 1] ノナン-2 -オンを得る工程を経由することを特徴とする下記式[35]

【式中、Rは-CONH-(CH χ^1)。-R²(以立、R) 口が素原了来録す ルキル基を悪し、mは0、1又は2を悪し、R² け無物されてもといフリールギ につきれてもという。

City

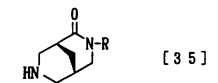
(・は) 又は3を表す。) で四、とこがた形成する。) マキャートで 示されるジアザビシタロ [8.6.1] / ロール・コール・コー

28. (c)下記式[29]

(式中、 R^s はアルキル基を表す。)で示されるニコチン酸エステル化合物を酸の存在下、接触水素添加反応に付して、下記式 [30]

(式中、R・はアルキル基を表す。)で示されるピペリジン化合物とし、(d)このピペリジン化合物を閉環反応に付して、さらにベンジルハライドと反応させることにより下記式[32]

Company of the State of the Sta



〔式中、Rは $-CONH-(CHR^1)$ 。 $-R^2$ (式中、 R^1 は水素原子又はアルキル基を表し、mは0、1又は2を表し、 R^2 は置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいシクロアルキル基、アルキル基又はアルケニル基を表す。)又は $-CO-R^2$ (式中、 R^2 はアルキル基、アラルキルオキシ基又は $-NR^4$ R^5 (式中、 R^4 及び R^5 は同一又は異なってアルキル基を表すか、 R^4 と R^5 が隣接する窒素原子と一緒になって式

(nは2又は3を表す。)で表される基を形成する。)を表す。)を表す。)で 示されるジアザビシクロ[3.2.1] ノ かン語写体の製造房

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/00742

A. CLAS	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	C16 C07D471/08, A61K31/435		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC	
FIFT	DS SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)	
Int.	C16 C07D471/08, A61K31/435		
	on searched other than minimum documentation to the extent that	anch documents are included in t	he fields searched
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent uni-		:
Electronic de	in base consulted during the international search (name of data be	use and, where practicable, search	terms used)
	ONLINE		·
		·	
0 000	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
	Citation of document, with indication, where appropriate	te, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*			1 20
A	EP, 588917, A1 (ABBOTT LAB),	•	1 - 28
	March 30, 1994 (30. 03. 94), Claim & JP, 6-508143, W		ĺ
	Claim & JP, 6-308143, W		
	:		i
			:
	† !		1
_			
* :			
"A" docum			
"E" entlier	of perfection rd or memory of the second	a september of the september of	
•			
"F" Christian	iority data Contract		
tor p			
	e actual completion of the international search	June 18, 1996 (

Authorized officer

Telephone No.

Japanese Patent Office

Name and mailing address of the ISA/

Facsimile No.

_	_	_		-	-
æ	80		4	8	8

国際出顧 号 PCT/JP96/00742

A.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IF	, C))
	C1.6 C07D471/08, A61K31/					

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 6 C07D471/08, A61K31/435

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAS online

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	関連する 請求の範囲の番号		
A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 EP, 588917, A1 (ABBOTT LAB), 30.3月.1994 (30 .03.94)、特許請求の範囲 & JP, 6-508143, W	1 - 2 8	
	, O D , O T / TOWNSHIP TO THE OWN TO THE OWN T		

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3454